



This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

### Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + *Refrain from automated querying* Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + *Keep it legal* Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

### About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <http://books.google.com/>





LIBRARY Main Lib.  
OF THE  
UNIVERSITY OF CALIFORNIA.

GIFT OF  
MRS. WILLIAM H. CROCKER.

BIOLOGY  
LIBRARY  
G

*Class*





**ZEITSCHRIFT**  
**FÜR**  
**B I O L O G I E**

**VON**  
**W. KÜHNE,                      UND                      O. VOIT,**  
**O. Ö. PROFESSOR DER PHYSIOLOGIE IN HEIDELBERG,                      O. Ö. PROFESSOR DER PHYSIOLOGIE IN MÜNCHEN.**

---

**NEUE FOLGE: ELFTER BAND.**  
**DER GANZEN REIHE: NEUNUNDZWANZIGSTER BAND.**



**MÜNCHEN UND LEIPZIG 1892.**  
**DRUCK UND VERLAG VON R. OLDENBOURG.**

Q.P.1  
24  
v. 29  
BIOLOGY  
LIBRARY  
9

Main Lib.

Physiol. Lab.



#### IV

	Seite
Versuche über die Methode der Harnstoffbestimmung nach Hufner. Von Dr. W. Camerer . . . . .	239
Ein Beitrag zur Resorption durch die Blutgefäße. Von Dr. Leon Asher, Assistenzarzt an der Ohrenklinik. Aus dem physiologischen Institute der Universität Heidelberg . . . . .	247
Phlorhizin-Versuche am Carenz-Kaninchen. Ein Beitrag zur Lehre von der Entstehung von Traubenzucker im Organismus aus zerfallendem Eiweiss. Von Max Cremer und Ad. Ritter. Aus dem physiologischen Institut zu München . . . . .	256
Ueber Resorption und Secretion im Magen und deren Beeinflussung durch Arzneimittel. Von Dr. med. et phil. J. Brandl, Assistent des Institutes. Aus dem pharmakologischen Institute zu München . . . . .	277
Erfahrungen über Albumosen und Peptone. Von W. Kühne . . . . .	308
Beiträge zur Frage der Secretion und Resorption im Dünndarm. Von Dr. Fritz Voit. Aus dem physiologischen Institute zu München . . . . .	325
Stoffwechselversuche an meinen Kindern. Von Dr. W. Camerer . . . . .	338
Studien über Glykogen. Von W. Saake, approb. Arzt aus Wolfenbüttel. Aus dem physiologischen Institut der Universität Heidelberg . . . . .	429
Ueber das Verhalten einiger Zuckerarten im thierischen Organismus. Von Max Cremer. Aus dem physiologischen Institute zu München . . . . .	484
Ueber die Wirkung des Kochsalzes auf die Verdaulichkeit und den Umsatz des Eiweisses. Von Dr. S. Gabriel. Mittheilung aus dem thierchemischen Institute der Universität Breslau . . . . .	554



## Erfahrungen über Albumosen und Peptone.

Von  
**W. Kühne.**

### I. Reinigung der Peptone von Albumosen.

Die Trennung dieser Körper geschieht bekanntlich durch Aus-salzen mit neutralem Ammonsulfat, wodurch die Albumosen bei richtiger Ausführung vollkommen gefällt werden, während sich von den Peptonen nichts ausscheidet. So einfach das Verfahren scheint, so hat sich doch schon bei den Untersuchungen von Chittenden und mir herausgestellt, dass die mit Ammonsulfat gesättigten Lösungen nach Beseitigung des Salzes häufig Peptonpräparate lieferten, die von Neuem ausgesalzen nochmals mehr oder minder beachtenswerthe Albumosefällungen gaben.<sup>1)</sup> Da die Erscheinung in andern Fällen ausblieb, so war entweder auf irgendwelche bei dem Verfahren nicht genügend beachtete Umstände zu schliessen, welche die totale Abscheidung gelegentlich vereitelten, oder auf eine Rückverwandlung des Peptons in Albumose. Mit vielen Andern hielten wir die letztere Annahme im Allgemeinen für zulässig und in unserem Falle anfangs für die wahrscheinlichere, weil zufälliges Eindampfen des Peptons mit kleinen Mengen Schwefelsäure die erneute Fällbarkeit begünstigt hatte. Aus den Arbeiten Neu-meister's<sup>2)</sup> ergab sich jedoch, dass der vollständigen Albumose-fällung an sich gewisse Schwierigkeiten entgegenstehen.

Von der Nothwendigkeit, die Lösungen nicht nur mit Ammon-sulfat vollkommen zu sättigen, sondern auch eine möglichst grosse Menge gesättigter Salzlösung zu nehmen, so dass möglichst viel

---

1) Diese Zeitschrift 1886, Bd. 22 S. 452 u. f.

2) Diese Zeitschrift Bd. 24 S. 267.

gelöstes Salz im Verhältniss zur auszusalzenden Substanz vorhanden ist, braucht hier kaum mehr geredet zu werden, denn es war dies für die mit der Methode des Aussalzens Vertrauten fast selbstverständlich, nachdem wir es einmal für die Abscheidung einiger Albumosen mit Kochsalz festgesellt hatten.<sup>1)</sup> Immerhin bedauern wir, dieses Umstandes nicht bei der von Wenz eingeführten Reinigung des Peptons mit Ammonsulfat wieder ausdrücklich gedacht zu haben, da seine Vernachlässigung neuere Irrthümer mit herbeigeführt hat.

Da wir bei unsern früheren Arbeiten nicht zu concentrirte Lösungen ausgesalzen hatten und dennoch oft albumosehaltige Peptone bekamen, so blieb nach etwas Anderem zu suchen, das von Einfluss gewesen sein konnte. Gewöhnlich war das Aussalzen, wie schon früher, so lange man sich noch des Kochsalzes bediente, bei saurer Reaction vorgenommen und Neumeister hat darauf später besonderes Gewicht gelegt. Ich entsinne mich aber und finde es in unsern Tagebüchern bestätigt, dass das Ansäuern zuweilen erst während des Siedens ursprünglich alkalischer Lösungen mit dem Salze geschah und hierin steckte der kleine Kunstgriff, dessen es zur vollständigen Entfernung der Albumosen aus den gebräuchlichen Verdauungsmischungen bedarf. Die schwerer fällbaren Reste lassen sich nämlich zu einem Theile nur aussalzen bei alkalischer Reaction, zum anderen bei saurer. Zufällig hatten wir dies in der genannten, allerdings nicht weiter rathsamen Weise erreichen können, da die sich in dem alkalischen Brei auscheidenden Albumosen harzige, nachher beim Zusetzen der Essigsäure schwer angreifbare Krusten und am Rande aufsteigende Rinden bilden; um jederzeit befriedigend dazu zu gelangen, empfiehlt sich dagegen das folgende Verfahren:

Die hinreichend verdünnte, von Albuminaten und coagulablen Stoffen befreite Verdauungslösung wird zuerst bei nahezu neutraler Reaction in der Siedehitze mit Ammonsulfat gesättigt, nach dem Abkühlen von den Salz- und Albumoseauscheidungen getrennt, wider erhitzt, nach begonnenem Sieden mit Ammoniak und Ammoncarbonat kräftig alkalisch gemacht, von Neuem in der Hitze mit

1) Ibid. Bd. 20 S. 17.

dem Sulfat gesättigt, nach dem Abkühlen von der zweiten Albumoseausscheidung abfiltrirt, zum dritten Male erhitzt, bis der Geruch nach Ammoniak verschwunden ist, nochmals mit dem Salze heiss gesättigt und nunmehr mit Essigsäure deutlich angesäuert, worauf eine dritte Albumosefällung hauptsächlich während des Abkühlens erfolgt. Die Mengen der sich nach einander ausscheidenden Albumosen sind begreiflich je nach dem Ausgangsmaterial sehr verschieden, bei Pepsinverdauungslösungen grösser als bei pankreatischen, grösser im Allgemeinen nach längerer Verdauung, auch je nach den in Verdauung gegebenen Albuminen sehr verschieden; überraschend gross ist namentlich der erst in Gegenwart von Essigsäure auszusalzende Antheil von Auflösungen des Eieralbumins durch Trypsin. Es wird sich der Mühe lohnen, die im 2. und 3. Stadium ausfallenden Albumosen später genauer und einzeln zu untersuchen. Ich habe mich vorerst begnügt festzustellen, dass sie in Wasser löslich sind, mit Chlornatrium und Salpetersäure in der Kälte gefällt, beim Kochen wieder gelöst werden, z. Th. mit Steinsalz oder mit diesem und Essigsäure sich ausscheiden, dass sie die Biuretreaction geben, kurz das allgemeine Verhalten der Albumosen zeigen.

Was sich nur durch Essigsäure und Ammonsulfat ausscheiden lässt, ist in der Regel ganz oder zum grossen Theile beim Sieden der Mischung löslich, und kann daher nur durch gründliches Abkühlen entfernt werden. Auch ist dieser Antheil in überschüssiger Säure löslich und nicht etwa wegen der Verdünnung, wie man erkennt, wenn man eine für diese Arbeiten überhaupt vorrätzig zu haltende, mit Ammonsulfat gesättigte Essigsäure von 30 % anwendet. Da die zuletzt an die Reihe kommende Albumose ferner nur mit einem gewissen, nicht zu kleinen Quantum Säure ausfällt, das sich nicht von vornherein ermessen lässt, so bleibt es immer einer gewissen Uebung überlassen, ob man sein Ziel vollkommen erreicht.

Einzelne Proben mit Ammoniak etwas zurück zu neutralisiren oder stärker anzusäuern und bei etwa auftretenden leichten Trübungen die ganze Masse zu corrigiren, ist rathsam; oder es kann auch ein Säureüberschuss durch das ohnehin zu empfehlende

spätere Verjagen der Essigsäure durch Eindampfen unschädlich gemacht werden. Hauptsache bleibt jedoch die Untersuchung des schliesslich zu isolirenden Peptons.

Wie bekannt ist die Entfernung der grossen Mengen Ammonsulfats ein sehr lästiges Geschäft. Ich habe es in folgender Weise zu erleichtern gesucht. Man entfernt das Salz soweit möglich durch heftiges Sieden und Eindampfen mit dem Rührer, saugt die concentrirte Lösung von den Krystallen ab und versetzt sie mit etwa  $\frac{1}{2}$  Vol. Alkohol. Die von der neuen Salzmasse abgesogene trübe Flüssigkeit scheidet sich alsbald in eine obere alkoholreichere und eine untere salzreichere Schicht. Indem man die letztere wieder mit Alkohol bis zur beginnenden Salzfallung behandelt und so fortfährt an den mit dem Scheidetrichter zu trennenden Schichten, bleibt endlich nur ein geringer Rest schwerer salzreicher Lösung übrig. Die leichteren alkoholreichen Schichten vereinigt enthalten relativ wenig Ammonsulfat neben reichlich Pepton und lassen in eine Kältemischung gestellt noch einen guten Theil Salz auskrystallisiren. Was nun übrig bleibt, wird durch Kochen vom Alkohol und durch weiteres Sieden mit Bariumcarbonat, dessen es jetzt nur mässiger Mengen bedarf, vom Sulfat befreit. Die so gewonnene Baryt enthaltende Lösung kann von diesem durch genaues Ausfällen mit Schwefelsäure befreit werden; ich habe aber bemerkt, dass derselbe sich aus dem Barytpepton oft entfernen lässt durch blosses Sieden der bereits ziemlich concentrirten Lösung mit Ammoniumcarbonat unter starkem Zusatz von Ammoniak. Wenn man daher schon während der Behandlung mit Bariumcarbonat reichlich Ammoniak und kohlensaures Ammoniak zusetzt, kann man es angenehmer Weise erleben, dass sich die Peptonlösung nicht nur frei von Sulfaten erweist, sondern auch gleich ganz frei von Baryt. Nicht in allen Fällen jedoch wollte es glücken, aus dem Bariumpeptonat auf so einfache Weise freies Pepton zu erhalten, wofür ich die Gründe, obschon es am häufigsten nach Trypsinverdauung eintrat, nicht anzugeben weiss, und es blieb dann nichts übrig, als die mühsame genaue Abscheidung mit Schwefelsäure.

An der Auflösung des so isolirten Peptons zeigt sich nun sofort, ob sie albumosefrei ist oder nicht. Man hat sie nur auf

1—2 % verdünnt derselben dreifachen Behandlung des Aussalzens unter wechselnder Reaction und Beobachtung der übrigen Bedingungen zu unterwerfen, wie vorher das Rohmaterial, um die kleinste Spur einer Verunreinigung durch Albumose an Trübungen oder Niederschlägen zu entdecken, während sie vollkommen frei davon ist, wenn sie in allen Stadien des Verfahrens klar bleibt. Dann gibt sie auch nach dem von Pekelharing für so entscheidend gehaltenen Ausdialysiren, das man zu beliebiger Zeit unterbrechen kann und in jeder Concentration, die man der ausdialysirten Lösung durch Eindampfen ertheilen mag, weder mit Ammonsulfat allein, noch bei einer dritten Erneuerung unseres ganzen, weit zuverlässigeren Verfahrens des Aussalzens, als es Pekelharing kannte, keine Spur von Albumosefällung. Ich darf dies um so sicherer behaupten, als ich die Proben mit recht grossen Substanzmengen angestellt habe und unter viel günstigeren Bedingungen, als Pekelharing, der nur salzgesättigte Lösungen dialysirte und deren ganzen Ballast neben vermuthlich sehr wenig Pepton zu bewältigen hatte. Ergibt die Prüfung noch irgendwelche Albumosereste, so pflegt einmalige Wiederholung des Reinigungsverfahrens dieselben vollkommen zu beseitigen.

Nicht alle durch Ammonsulfat in Peptonlösungen zu bewirkenden Ausscheidungen bestehen indess aus Albumosen, und ebensowenig kann man behaupten, dass alle albumosenfreien Peptone damit absolut klar blieben. Bekanntlich bräunen sich solche Lösungen beim Abdampfen auf dem Wasserbade stark und um so mehr, je öfter man den Rückstand wieder löst und concentrirt. Man wird daher kaum ein trockenes Peptonpräparat finden, das nicht Trübungen mit dem Salze gäbe. Diese gesammelt und mit gesättigtem Ammonsulfat sorgfältig ausgewaschen, sind in Wasser theilweise, in verdünntem Alkali ganz löslich und geben die sog. Xanthoproteinreaction, aber auch bei sorgfältigster Ausführung und Beobachtung in Schichten von 10 cm keine erkennbare Biuretreaction. Es handelt sich hier um eine jener braunen Materien, die während des Abdampfens so vieler Substanzen thierischen Herkommens bei höherer Temperatur entstehen. In bemerkenswerthem Grade werden daher braun gewordene Peptone durch Aussalzen entfärbt. Dass

man die Entstehung dieses Productes vermeiden könne, war zu erwarten, und es ist mir auch geglückt, indem ich durch Aufkochen sterilisirte verdünnte Lösungen aseptisch bei 40—50° C. eindampfte. Der feste Peptonfirniss sah in diesem Falle aus wie heller Honig und blieb bei den Albumosenproben so klar, wie die ursprüngliche, nicht stärker concentrirt gewesene Lösung. Die Bräunung auf dem Wasserbade und die damit verbundene Fällbarkeit durch Ammonsulfat wird ohne Zweifel etwas begünstigt durch schwaches Ansäuern mit Schwefelsäure, aber doch nicht in dem Grade, um daraus unsere ersten Beobachtungen der abermaligen Fällbarkeit von gereinigten Peptonen durch Aussalzen erklären zu können. Und da auch durch die Säure nur jene dunkle, die Biuretreaction nicht gebende Substanz entsteht, während die früher von uns erhaltene, wie wir festzustellen nicht versäumt hatten,<sup>1)</sup> die wesentlichen Albumosenreactionen gab, so muss unsere Eingangs erwähnte ehemalige Deutung der Thatsache aufgegeben werden.

Über die durch Ammonsulfat überhaupt abscheidbaren Stoffe bleibt noch etwas anderes zu erörtern, umsomehr, als Pekelharing, der auf dieselben als Albumosen in einem besonderen Sinne Werth gelegt hat, nicht erwähnt, wie er ihre Albumosennatur festgestellt habe. Indem ich dem Autor auch auf dem weniger empfehlenswerthen Wege folgte, Peptone ohne weiteres mitsammt der gesättigten Ammonsulfatlösung zu dialysiren, bemerkte ich, dass völlig albumosefreie Präparate nach der Dialyse von Neuem mit dem Salz versetzt, immer sehr merkliche Niederschläge gaben. Dieselben bestanden jedoch zum grössten Theile aus krystallisirtem Gyps, zum andern aus amorphen Kalkverbindungen. Das Heidelberger Leitungswasser gilt mit Recht für weiches Wasser, ohne jedoch ganz kalkfrei zu sein und liefert mit Ammonsulfat selbstverständlich Gyps. Da die Dialyse immer nach unserer Methode in Pergamentschläuchen in fliessendem Wasser geschah, konnte sich der Gyps trotz dem geringen Kalkgehalt in 2—3 Tagen in unerwartet grosser Menge bilden. Das Kalksulfat wird aber aus seiner Lösung, die überdies bei Anwesenheit organischer Stoffe,

---

1) Diese Zeitschr. 1886, B. 22 S. 499.

wie der unserigen, viel concentrirter sein kann, als in reinem Wasser, durch Sättigen mit Ammonsulfat vortrefflich ausgeschieden.

Es liegt mir fern, anzunehmen, dass dieser Gyps in Pekelharing's Versuchen Bedeutung gehabt habe, oder dass er übersehen worden sei, da das Utrechter Wasser vielleicht kalkfrei ist oder durch destillirtes ersetzt wurde; für die spärlichen Albumosen, die nach unserem Verfahren gereinigte Peptone noch enthalten können, verdiente jene Ausscheidung aber alle Beachtung, denn was es nach gelegentlich missglücktem Operiren daneben oder überhaupt jemals an Albumose gab, war so unbedeutend, dass der Nachweis immer etwas umständlich wurde. Um auf Fällbarkeit mit Na Cl und Essigsäure oder mit Na Cl und Salpetersäure nebst der Löslichkeit dieser Fällung beim Erhitzen und ihre Wiederkehr beim Abkühlen zu prüfen, war die Menge in der Regel zu gering und es blieb dann nur die Biuretreaction neben der Xanthoproteinfärbung übrig. Die letzteren Reactionen waren aber erst anzustellen, nachdem der Niederschlag auf dem Filter mit sorgfältig gesättigtem Ammonsulfat bis zum Schwinden dieser Reactionen im Filtrat ausgewaschen worden, um das Pepton, das dieselben ebenfalls gibt, vollkommen zu entfernen.

Dennoch bezweifle ich nicht, dass Pekelharing wirklich Albumose der zweiten Aussalzung in seinen dialysirten Lösungen vor sich hatte, denn seine erste war sicher sehr unvollkommen und nicht nur, weil sie in zu concentrirter Lösung geschehen war, sondern weil er auf die Bedeutung der Reaction dabei, selbst der sauren, auf die ihn Neumeister aufmerksam gemacht hatte, wie er ausdrücklich angibt, überging. Den Nachweis aber, dass seine Substanzen frei waren von Stoffen, die eine ganze Anzahl von Reactionen mit den Albumosen gemein haben und doch keine sind, durfte man erwarten.

Zur Stütze seiner Ansicht, dass Pepton verunreinigte Albumose sei, beruft sich der Autor weiter auf die von Neumeister gefundene<sup>1)</sup> besondere Albumose, die durch Ammonsulfat überhaupt nicht vollkommen abzuschcheiden sei. Hier muss man fragen, wie es komme, dass er bei seiner Untersuchung nicht auf diese Albumose stiess. War sie vorhanden, so musste er es beim Auswaschen seiner Nieder-

---

1) l. c.

schläge merken, deren Waschlösungen fort und fort hätten Biuretreaktion geben müssen, der Art, dass er nicht mehr von dem Gelingen der Entfernung seiner hypothetischen, die Albumose in Ammonsulfat löslich haltenden Stoffe durch Dialyse hätte reden können; und wenn dies nicht der Fall war, so wurde ihm der Neumeister'sche Körper, weil in seinen Verdauungslösungen gar nicht vorhanden, als Argument unbrauchbar.

Ich habe über diesen Punkt eigene Untersuchungen vorgenommen. Einige Gramm reiner Protoalbumose (aus Fibrin) wurden mit gereinigtem Pepsin und  $\text{HCl}$  0,4 % mehrere Tage verdaut und die Ausfällung mit Ammonsulfat zuerst bei neutraler Reaction versucht. Sie war unvollkommen, wie sich bei weiterer Behandlung in alkalischer und saurer Lösung ergab. Die vereinigten Fällungen wurden von Neuem derselben dreifachen Behandlung unterworfen, die Niederschläge wiedervereinigt und mit gesättigtem Ammonsulfat gewaschen. In der Meinung, dass die fragliche Albumose wenigstens bei alkalischer Reaction, die Neumeister nicht versucht hatte, vollkommen auszusalzen sei, war ich überrascht, das Gegentheil zu finden. Die Waschlösung gab tage- und wochenlang fortwährend Biuretreaktion. Mehrfach habe ich den Versuch wiederholt und stets mit gleichem Resultat.

Wie man sieht, gab es manche Gründe die aus den Peptonen in letzter Instanz durch Ammonsulfat fällbaren Stoffe genauer zu untersuchen, als es von anderer Seite geschehen ist, namentlich die äusserste Sorgfalt beim Auswaschen zu beobachten und es ist dies auch in dem wesentlichen Punkte zunächst nicht resultatlos geblieben, dass man in der That in vielen Verdauungen nicht von der Neumeister'schen Albumose gestört wird; denn sämmtliche bei den hier mitgetheilten und noch mitzutheilenden Peptonprüfungen erhaltenen Albumosefällungen liessen sich von jeder Spur Biuretreaktion gebender Stoffe durch Auswaschen befreien. Möglich, dass die Neumeister'sche Albumose durch Umwandlung in Pepton bereits geschwunden war. Jedenfalls bedarf diese Albumose erneuter Bearbeitung, denn ich halte es für möglich, dass sie unter gewissen Bedingungen doch vollkommen durch Ammonsulfat abgeschieden und darin weiterhin unlöslich gefunden werde, vielleicht

wenn man als Waschflüssigkeit richtig angesäuerte oder alkalisirte Salzlösung verwenden wird.

Sollten die vorstehenden Einwendungen gegen Pekelharing's Versuche zu streng und detaillirt scheinen, so darf ich zu erwägen bitten, dass sie durch das Fehlen aller Angaben nicht nur über die Albumosennatur der von ihm im Pepton beobachteten Verunreinigung, sondern auch über die Quantität der letzteren provocirt sind. War diese bedeutend, wie wohl anzunehmen, so konnte sie allerdings auch ohne die feine Biuret- und andere Farbenreactionen als Albumose erkannt werden. Uns lag es dagegen ob zu zeigen, wie man zu verfahren habe bei den kleinsten Mengen und damit auf eine scharfe Untersuchung in Zukunft zu drängen, schon weil Pekelharing ohne Zweifel bei weiterer Arbeit immer albumose-ärmeres Pepton gewinnen und unserer Methoden dann bedürfen wird.

Ueber die Herstellung der hier verwendeten, zunächst unreinen Peptonlösungen ist kurz zu bemerken, dass sie durch energische und längere Verdauung gewonnen wurden, um im Verhältniss zum Pepton möglichst wenig Albumosen zu erhalten. Das Ausgangsmaterial war in bekannter Weise gereinigtes Fibrin. Mit Pankreas-extracten oder Trypsinlösung genügten 1—2 Tage um sehr albumosen-armes Antipepton zu erzielen, aus dem jedoch die Amidosäuren u. A. entfernt werden mussten. Es ist nicht unzweckmässig dies zum Theile durch das Aussalzen selbst zu bewirken. Die ersten Antheile des aus der mässig angesäuert gekochten Mischung auskrystallisirten Tyrosins werden zuvor beseitigt, worauf sogleich mit dem Aussalzen zu beginnen ist. Bei dem darauf folgenden Concentriren und Abkühlen scheidet sich mit den Salzkristallen in grosser Menge Leucin aus und so fort bei allen weiteren Operationen. Eine oder mehrere letzte Extraktionen des fertigen Peptons mit siedendem Alkohol bleiben freilich noch nöthig. Ich pflege die Entfernung der Amidosäuren zuletzt daran zu erkennen, dass der Alkohol sich nicht mehr färbt, denn wenn auch das erste farblose Extract noch die bekannten Krystallisationen beim Abkühlen oder Eindampfen absetzt, so pflegt es doch das Folgende nicht mehr zu thun. Die Erfahrung muss indess noch lehren, ob es in Wahrheit gelingt, Antipepton absolut frei von Amidosäuren zu gewinnen, da

ich beobachtet habe, dass annähernd trockene Präparate, die wir in diesem Sinne für rein hielten, nach jahrelangem Aufbewahren hier und da mikroskopisch erkennbare Tyrosinkristalle zeigten.

Trypsinverdauungen ganz ohne Albumosereste zu erzielen, ist mir auch nach monatelanger Wirkung nicht gelungen; es blieb immer etwas durch Ammonsulfat fällbares übrig, das allerdings zum Theil das Trypsin selbst ist, dessen Menge aber, wo man mit abgewogenem reinen Trypsin gearbeitet hat, dieses, so gering sie im Ganzen auch sein mag, stets übertrifft und die Charaktere der Albumosen aufweist.

Mit Pepsin erzielt man reichliche Peptonbildung bekanntlich nicht so leicht; es bedarf dazu grosser Mengen verdünnter Säure und sehr wirksamen reichlichen Enzyms. Soweit ich Pekelharing's Versuchen, trotz meiner Bedenken gegen deren Ausführung, nachzugehen hatte, habe ich mich des gewöhnlichen, für uns längst obsolet gewordenen, ungereinigten Magensaftes bedient. Nach seinen im vorigen Hefte dieser Zeitschrift enthaltenen Angaben konnte ich erwarten, eine zum grössten Theile aus Albumosen und den Producten der Magenschleimhaut, zum bei weitem geringsten Theile aus Peptonen bestehende Lösung zu erhalten und ich fand es in der That so. Dennoch vermochte ich daraus durch unsere Methode des Aussalzens das Pepton völlig albumosefrei zu gewinnen, und zwar ganz im Sinne Pekelharing's, da es auch nach der Dialyse, gleichviel ob mit oder ohne Gegenwart des Ammonsulfats von dem Salze nicht wieder gefällt wurde. Ich bin darin weiter gegangen als er, indem ich nicht versäumte, die letztere Prüfung bei allen Reactionen und unter Erhitzen und Abkühlen vorzunehmen.

Um grössere Mengen Pepsinpepton (Amphopepton) zu gewinnen, fand ich es zweckmässig, das Witte'sche „peptonum siccum“, das aus Fibrin mit Pepsin dargestellt wird, erneuter Pepsinverdauung zu unterwerfen. Man kann es ziemlich concentrirt, in 4—5 % Lösung und mehr benutzen, muss aber, wenn die Verdauung gehörig fortschreiten soll, reichlich HCl anwenden, nämlich wenigstens 3—4 % (!) vom Gewichte des Albumosengemenges, die man dem schon 0,5 % HCl enthaltenden Magensaft noch zusetzt. Für die lange, mehrere Wochen fortzusetzende Digestion empfiehlt sich Zusatz von 0,1 %

Salicylsäure und weniger Thymolkrystalle. Die Verarbeitung ergibt zwar noch sehr viel Albumosen, daneben jedoch Pepton in befriedigender Menge.

Umständlicher ist die Beschaffung grösserer Pepsinmengen, die zwar in 2—3 Schweinemägen leicht zu haben sind, zunächst aber nur, indem man die Verdauungsproducte der Schleimhaut mit in den Kauf nimmt. Die wenigsten machen sich eine richtige Vorstellung von der Bedeutung dieser Zuthaten. Eine solche Schleimhaut wiegt abpräparirt 100—200 g und enthält ausser den bekannten Albuminen eine Menge unbekannter Stoffe, aus denen bei der Verdauung Amidosäuren und, wie Neumeister fand, auch das mit Brom oder Chlor violett werdende Tryptophan neben zahlreichen unbekannten Producten hervorgeht. Unter letzteren liefert sie in steigender Menge eine bräunliche färbende Materie. Diese Stoffe sind es zwar, wie wir sahen, ebensowenig wie das Pepton oder sonstige Verdauungsproducte wirklicher Albumine, die das Aus-salzen von Albumosen verhinderten, wie Pekelharing meinte, sie sind aber lästig und müssen, wie wir vor Jahren zeigten, entfernt werden, wo man Pepton isoliren und ernsthaft kennen lernen und untersuchen will. Manche können durch Alkoholextraction beseitigt werden, wie nach Pankreasverdauungen, es bleibt aber besser, sie von vornherein auszuschliessen, indem man aus völlig ausgedautem, sich nicht weiter dunkler färbendem Magensaft das Pepsin nebst den noch restirenden Schleimhaut-Albumosen mit Ammonsulfat direct aus dem sauren Saft abscheidet. Die so erhaltene mit gesättigter Lösung des Salzes gut ausgewaschene, durch Absaugen und Pressen möglichst von Ammonsulfat befreite Substanz löst sich in HCl von 0,1—0,5% fast klar und farblos auf und bleibt so bei längerem Digeriren. Sind die damit verdauten Albumine gut gereinigt und farblos, was allerdings beim Fibrin am schwersten zu erreichen ist, so färbt sich die Mischung auch nach monatelangem Stehen bei 40° C. nicht. Ich habe dies namentlich bei der Verdauung des nach Harnack's Methode dargestellten „aschefreien“ Säurealbuminats, das für genauere Studien über Verdauung sehr zu empfehlen ist, beobachtet, ebenso am Globulin und am Myosin. Dass die hieraus schliesslich dargestellten Peptone nicht farblos sondern

bräunlich sind, hat seinen Grund nur in ihrer schon erwähnten leichten Zersetzlichkeit beim Abdampfen, welche ihrerseits auf's Neue zeigt, wie verschieden diese Körper von den stets farblos zu gewinnenden Albumosen sind. Der angebliche Farbstoff, der nach Pekelharing als Verdauungsproduct aus Albuminen entstehen sollte, war also ein schlecht gewähltes Exempel, um seine Behauptung, dass gewisse, ihm im Uebrigen unbekannte Stoffe aufträten, welche die letzte Albumosefällung verhinderten, zu stützen; denn 1. war er in unseren früheren Versuchen, soweit dabei die Albumosefällung unvollkommen blieb, garnicht vorhanden und 2. hindert er, wo er, wie bei dem Pekelharing'schen Verfahren, vorhanden ist, die Fällung bei richtiger Ausführung des Aussalzens nicht. Es soll hiermit nicht gesagt sein, dass Pekelharing den Farbstoff selbst für den grossen Unbekannten halte, was ihn missverstehen hiesse; aber wie er ihn zum Zeugen für die stete Gefolgschaft verborgener Uebelthäter nahm, so dürfen wir, seit wir das Uebel so gut ohne den Zeugen, wie diesen ohne böse Folgen kennen, dessen ganzen Anhang bezweifeln.

Obgleich es nichts Undankbareres gibt, als die Erklärung eines unrichtig ausgeführten Versuchs, will ich mich dieser Aufgabe gegenüber dem von Pekelharing mit Hilfe der Dialyse ausgeführten doch nicht entziehen. Nach meiner Meinung nicht nur, sondern nach einer auf genauer Wiederholung seiner Versuche beruhenden Erfahrung hat er eine viel zu concentrirte, zu albumose-reiche Verdauungslösung genommen und von vornherein eine sehr unvollkommene Albumosefällung erzielt, wie er sofort bemerkt haben würde, wenn er sie ein wenig weiter untersucht oder wenn er seine salzgesättigte Lösung durch unser Barytverfahren zu entsalzen versucht hätte. Sie hätte dann ohne Dialyse und ohne Entfernung der von ihm vorausgesetzten hindernden Stoffe ebenfalls neue Albumosefällung mit Ammonsulfat gegeben. Wird andererseits die noch salzgesättigte Lösung dialysirt, so nimmt ihr Volum bei hinreichender Membranfläche und in fliessendem Wasser nicht nur bedeutend zu, sondern sie verliert ausser dem Salze und dem Pepton in der angegebenen Zeit auch eine ziemlich grosse Quantität der Albumosen, so dass ihre Concentration auch in Beziehung auf diese

letzteren, nach dem Abdampfen auf ihr ursprüngliches Volum, erheblich geringer geworden ist. Kein Wunder, wenn sie dann von Neuem mit Ammonsulfat gesättigt und ganz unabhängig von der Reaction, die man ihr ertheilen mag, Albumosen ausscheidet! Denn das quantitative Verhältniss des Salzes zur auszusalzenden Substanz ist ein neues, für den Zweck weit günstigeres geworden.

Ich habe weiter die Pekelharing'sche Behauptung der Existenz Albumosefällung verhindernder Stoffe direct zu prüfen versucht, was ihr Autor, dem die Nothwendigkeit einer solchen Prüfung entgangen zu sein scheint, hypothetische Stoffe durch unsichere Analogien stützend, wie man weiss, unterlassen hat. Zu dem Ende durfte man sich der Bemühung nicht entziehen, das Pepton, obschon nur unreines, noch Albumose enthaltendes aber wenigstens befreit von dem lästigen Salzüberschuss darzustellen. Absichtlich habe ich auch dieses Pepton mit gewöhnlichem Magensaft, also wie bei Pekelharing, zugleich verunreinigt mit den Producten der Magenschleimhaut, dargestellt. Von der ziemlich concentrirten Lösung wurden 20 ccm in einen kleinen Schlauchdialysor mit anfänglich 60 qcm wirksamer Oberfläche gefüllt, den ich in einem abgeplatteten Gefäss in 125 ccm Wasser hing. Lösung und Aussenflüssigkeit waren mit Thymol versetzt. Nach neun Tagen betrug der Schlauchinhalt statt 20 ccm 40 ccm und überragte das Niveau des zugleich etwas gesunkenen Wassers. Innen- und Aussenflüssigkeit wurden jetzt auf je 20 ccm eingedampft und mit Ammonsulfat gesättigt. In beiden entstand Albumosefällung, in der inneren selbstverständlich, aber in der Aussenflüssigkeit kaum geringere. In der letzteren hätten sich nun gerade die Pekelharing'schen Stoffe in grösster Menge befinden müssen, neben relativ geringen Mengen von Albumose und dennoch schied sich diese aus. Ich habe den Versuch zuerst neun Tage dauern lassen, weil die Membranfläche und das Wasserquantum klein waren und einigermassen Ersatz geboten werden musste für die viel energischere Dialyse in fliessendem Wasser. Aber auch in kürzeren Zeiten bei Wiederholung des Versuchs wurde nur insofern ein anderes Resultat erhalten, als die Aussenflüssigkeit schwächer gefällt wurde. Nach Pekelharing's Annahme sollte man ferner und vor Allem erwarten, dass, wenn

die Innenflüssigkeit von Ammonsulfat gefällt wird, sie diese Eigenschaft durch Mischung mit der äusseren verliere; aber auch das war nicht der Fall.

Schon dieser Versuch war vollkommen entscheidend und wenigstens in der Beziehung nicht überflüssig, als man jenseits der Membran dem behaupteten Hindernisse des Aussalzens der Albumose keineswegs begegnete. Im Uebrigen kostete er mich einige Ueberwindung, weil ich des Resultates vom Dialysorinhalte, den ich absichtlich albumosehaltig und mit unseren Mitteln leicht als solchen kenntlich herzustellen hatte, im Voraus sicher war. Da es nicht meine Aufgabe sein konnte, Stoffen weiter nachzugehen, von denen Pekelharing sagt, dass er sie nicht kenne, während er ihnen nur eine einzige Eigenschaft zuschreibt, die er weder untersuchte, noch bewies, entschloss ich mich noch schwerer, seinen eigenen, weniger glatten Diffusionsversuch in Gegenwart des Ammonsulfats auszuführen. Indess, ich habe mich dazu verstanden und theile ihn mit, damit nicht der Einwand erhoben werde, jenes Unbekannte gehe vielleicht allein nicht durch die Membran, wohl aber in Begleitung des salzreichen Diffusionsstroms. Ich bin den Angaben Pekelharing's möglichst gefolgt. Ungefähr 300 g feuchten, mit der Hand ausgepressten Fibrins wurden in Magensaft, bereitet durch 24 stündiges Erwärmen von 150 g abpräparirter Schleimhaut des Schweinemagens in 1500 ccm HCl 0,4 % vier Tage bei 40° C. verdaut. Da die Lösung sehr wenig Neutralisationspräcipitat gab, erwies sich der Saft als gut wirksam. Nach Entfernung des Coagulabelen wurde die klare Flüssigkeit fehlerhafter Weise, aber Pekelharing folgend „ziemlich stark eingeeengt“, d. h. bis zu mässiger Syrupsconsistenz. Siedend mit Ammonsulfat gesättigt, schied sie bedeutende Mengen Albumose aus, noch mehr beim Abkühlen. Hiervon nach 24 Stunden getrennt, stellte sie eine klare Lösung dar, in der sich mit der Zeit noch einige Salzkristalle bildeten.

Ehe ich über die Dialyse dieses Gemenges berichte, habe ich einiges über ihr Verhalten vorausszuschicken. Man erkennt darin nämlich ohne weiteres den noch bedeutenden Gehalt an Albumose. Obgleich schwach sauer, da die Entfernung der Coagulabelen vorher Sieden mit wenig Essigsäure erforderte, gibt die Lösung mit

etwas mehr Essigsäure reichliche Albumosenfällung, ebenso mit Ammoniak. Besonders aber fällt ihr Albumosenreichthum auf durch die mächtige Trübung, die sie beim Verdünnen mit einer gesättigten Lösung des Ammonsulfats selbst gibt. Ich kann nicht annehmen, dass die Lösung, welche Pekelharing in Händen hatte, sich anders verhalten habe und sah deshalb voraus, dass von der Dialyse keine weitere Auskunft zu erwarten war.

Wie unerwartete und nicht beliebig durch hypothetische Beimengungen erklärliche Erscheinungen überhaupt bei der Methode des Aussalzens zu beobachten sind, zeigt sich nirgends deutlicher, als an diesem Gemenge. Kocht man z. B. die schon einmal siedend gesättigte, vom beim Abkühlen auskrystallisirten Ammonsulfat filtrirte Lösung nochmals mit trockenem Salz, so setzt sie abermals abgekühlt wieder viel Albumose ab. Da Schütteln mit den trockenen Krystallen ohne Erwärmen die Erscheinung ebensowenig hervorruft, wie erneutes Sieden und Abkühlen ohne neues Salz, so handelt es sich hier um den bekannten Einfluss des Verhältnisses zwischen Salz und Albumosenmenge in Lösung, aber unabhängig vom Volum der Flüssigkeit oder der Wassermenge, die sich nicht ändert, weil das Ammonsulfat kein Krystallwasser enthält. Die siedende Lösung hat das erste Mal so viel Albumose ausgeschieden, als bei der hohen Temperatur ungelöst bleiben kann, darauf 2. beim Abkühlen den Ueberschuss, der vorher wegen der hohen Temperatur gelöst blieb, 3. den Antheil, der sich auch ohne Sieden durch Salzsättigung in der Kälte ausscheidet. Wird die Lösung von diesem dreifachen Materiale getrennt, so ist sie albumosenärmer geworden und nur für die niedere Temperatur salzgesättigt. Sättigt man sie jetzt bei ihrem Siedepunkte (circa  $110^{\circ}$  C.) abermals, so sind die Verhältnisse insofern neue, als keine Salzlösung mehr zum Auflösen der früheren Albumosen in Anspruch genommen wird und mehr gelöstes Salz gegen die geringere Albumosemenge in Action tritt. Was hierdurch unlöslich werden kann, bleibt jedoch wegen der hohen Temperatur einstweilen gelöst, scheidet sich aber aus durch Abkühlen. Daneben scheint auch der einige Zeit bestehenden Uebersättigung der abkühlenden Salzlösung eine Bedeutung zukommen, die sich regelmässig an dem raschen Auftreten von

Salzkrystallen beim Filtriren zeigt und vielleicht erklärt, weshalb zuweilen sehr geringe Temperaturdifferenzen von grossem Einfluss sind. Ich sah an unserer Lösung z. B. neben dem starken Bodensatze grosser Krystalle bei 19° C. in längerer Zeit keine Trübung auftreten, während sie auf 15° C. gebracht sofort einen Regen weisser Albumoseflocken fallen liess. Ist unsere Auffassung des Vorganges richtig, so muss sich die Erscheinung viele Male wider hervorrufen lassen, wie ich es in der That auch fand, bei viermaliger Wiederholung des Versuchs an demselben Quantum des Gemenges, das inzwischen nur von der jedesmaligen Fällung zu befreien war. Im Grossen wäre freilich dieser Weg trotz dem Vortheile, dass er viel Ammonsalz ersparen und die späteren Belästigungen durch dasselbe vermindern würde, kaum zu empfehlen; er zeigt aber von Neuem, wie richtig und nöthig es ist, zum Ausscheiden der Albumosen sehr grosse Quantitäten des Salzes auf die verdünnte Lösung anzuwenden.

Dem Anscheine nach dürfen diese Quantitäten indess bei einmal gereinigten Albumosen kleiner sein, als in peptonreichen Gemengen, wie es denn überhaupt wahrscheinlich ist, dass der so viele Eigenthümlichkeiten bietende Vorgang des Aussalzens von andern nicht mit fällbaren Stoffen beeinflusst wird; und für diesen Fall könnte Pekelharing vielleicht eine Beruhigung darin finden, dass etwas Bekanntes, nämlich die Peptone selbst, worauf ihn kürzlich Neumeister verwies, das Aussalzen der Albumose etwas erschwerten, wenn auch, wie unsere Erfahrungen im Gegensatze zu Pekelharing zeigen, selbst deren totale Ausscheidung keineswegs verhindern. Durch wenige und einfache Versuche wäre darüber bald in's Klare zu kommen.

Ich komme zur Mittheilung des Verhaltens unserer Lösung bei der Dialyse. Ich liess 25 ccm davon in einem Pergamentschlauch, zunächst von 80 qcm, allmählich mit mehr als doppelt so grosser wirksamer Oberfläche 3 Tage zu leicht thymolisirtem destillirten Wasser bei 20° C. diffundiren. Das Wasser wurde 4 mal erneuert, dem im Schlauche steigenden Niveau folgend mit zunehmender Menge, wobei im Ganzen 500 ccm verbraucht wurden. Nach den ersten 14 Stunden waren von 100 ccm 40 ccm in den Schlauch

übergegangen, und gab eine Probe des Restes mit Ammonsulfat gekocht schon Trübung durch Abkühlen. Ebenso verhielten sich die folgenden Antheile. Endlich wurde das ganze um etwa 90 ccm verminderte Aussenwasser auf 45 ccm eingeengt, mehrere Male unter lebhaftem Sieden bis zur Entfernung des Thymols, das zu Täuschungen Anlass geben kann. Bei dieser Concentration wurde durch einfaches Sättigen mit Ammonsulfat ohne Sieden und Abkühlen etwas Albumose abgeschieden. Erst nach dem Abdampfen auf weniger als 10 ccm begann das überdialysirte Ammonsalz auszukrystallisiren unter gleichzeitiger stärkerer Trübung, die sich jedoch, auf dem Filter gesammelt, als recht gering erwies. Um der Lösung im Dialysor so viel durch die Membran zu entziehen, wie es ohne fließendes Wasser möglich war, hing ich den Schlauch noch einige Tage in Wasser, diesmal aber so, das er nur in die oberen Schichten eintauchte, was sich in einem hohen Spitzglase ausführen liess, ohne mehr als 600 ccm anwenden zu müssen. Das so erhaltene neue Aussenwasser wurde nicht weiter, als bis auf etwa 20 ccm abgedampft und mit Ammonsulfat gesättigt, wobei sich jedoch kaum mehr ausschied als aus den ersten Antheilen. Nur durch Auswaschen der vereinigten Niederschläge mit gesättigter Salzlösung und durch die Biuretprobe liess sich das Unlösliche als Albumose erkennen. Etwas mehr Albumose ergab die Behandlung der salzgesättigten und filtrirten, ebenfalls vereinigten Lösungen mit wenig Essigsäure, während  $\text{NH}_3$  nichts fällte. Im ganzen war die Quantität der durch die Membran gegangenen Albumosen auffallend gering, dagegen die des Peptons, durch brillante Reaktionen kenntlich, erheblich. Geht Ammonsulfat gleichzeitig durch die Membran, wie in diesem Falle, so diffundiren die Albumosen offenbar langsamer, als in Abwesenheit des Salzes, wie es in unserem zuvor mitgetheilten Versuche beobachtet wurde, wo die Albumose in weit grösserer Menge die Membran durchschritten hatte.

Um die Vermuthung zurückzuweisen, dass im jetzigen Falle die vielgenannten hindernden Stoffe ihr Wesen trieben und eine nur scheinbare Armuth des Gemenges an Albumosen vortäuschten, brauchte man nur die von den Ausscheidungen erhaltenen klaren Filtrate wieder neutral zu machen und zu probiren, ob sie zugesetzte

Albumosen beim Aussalzen maskirten. Das Object dazu war zur Hand in dem Dialysorinhalte. Einige Cubikcentimeter der um das 5 fache angewachsenen Flüssigkeit auf ungefähr  $\frac{1}{5}$  eingeeengt lieferten die passende, recht verdünnte und durch Aussalzen gut fällbare Albumoselösung. Jeder Tropfen davon, mit bedeutendem Ueberschuss der concentrirten Aussenflüssigkeit gemischt, erzeugte in letzterer Trübung, und ebenso schied sich die zugesetzte Albumose gleich wider aus, wenn man die Flüssigkeit zuvor mit wenig Wasser verdünnte und die Mischung nachträglich mit dem Salz sättigte. Kurz, die Lösung, welche die angeblichen hindernden Stoffe nach Pekelharing enthalten sollte, vermochte in diesem Falle selbst in stärkster Dosis nicht das kleinste Quantum Albumose vor der Salzfällung zu schützen.

Nach allen unseren, diesem Versuche bereits vorangegangenen Erfahrungen und besonders nach dem berichteten maassgebenderen Dialyse-Versuche ohne Beisein von Ammonsulfat, war ein anderes Resultat kaum zu erwarten, und ich konnte deshalb schon in einer früheren Mittheilung sagen, Herr Pekelharing werde sich wundern, was er finden werde, wenn er seine Untersuchung weiter führe. Nach meinem Gefühle hat er sie da beendet, wo sie hätte anfangen sollen.

In der Hauptsache ist es schliesslich gleichgültig, wie der Autor zu seinen Annahmen kam, und weshalb ihm gerade die Dialyse das Mittel und das einzige Mittel wurde, um den Albumosegehalt in seinen Peptonlösungen und von diesem sogar nur einen Theil zu erkennen, denn auch er wird bestätigen müssen, dass man unschwer nicht nur mit der Trypsinverdauung, sondern auch durch Pepsin Stoffe gewinnt mit den von uns angegebenen Eigenschaften der Peptone, die auch bei seiner Prüfung durch Dialyse keine Spur Albumose erkennen lassen.

Unrichtig und eine durch nichts gerechtfertigte Behauptung, die ausdrückliche Zurückweisung fordert, ist es endlich, wenn Pekelharing schreibt<sup>1)</sup>: „Der zwischen Albumosen und Peptonen angegebene“ (?) „Unterschied beruht nur“ (?) „auf der Unlöslichkeit der erstgenannten und der letztgenannten Stoffe in einer gesättigten

1) a. a. O. S. 570.

Ammonsulfatlösung“. Als ob nicht andere Unterschiede längst „angegeben“ und nicht zum Theil direkt zu sehen wären! Wo hat man hygroskopische Albumosen gesehen, während die Peptone bekanntlich Wasser anziehen unter Erhitzung und Zischen fast wie Phosphorsäureanhydrid? wo Albumosen von solcher Zersetzlichkeit bei wenig über 100° C., wie die Peptone? Und wer hätte Verdauungsalbumosen von der Zusammensetzung der Peptone, z. B. mit weniger als 49 % Kohlenstoff gefunden? Indess, wie soll Jemand auf solche Fragen Antwort geben, der die eingehendsten Untersuchungen, die es auf diesem Gebiete gibt, übergeht, als ob sie nicht existirten, und nie versucht hat, isolirtes Pepton in Händen zu halten; jemand, der aus dem engen Gebiete einiger Fällungen und zum Theil recht unbedeutender Reactionen nie herausgetreten ist und selbst da noch die Erscheinungen mit Hypothesen ad hoc, wie wir sahen, erklärt, sich mit Analogien, um die Niemand verlegen wäre, begnügend an Stelle von Untersuchungen.

Wie wir uns von Anfang an gegen die Unterschiebung des, obschon nur dem Unverstande möglichen Gedankens, dass wir in den bis jetzt dargestellten Peptonen chemisch reine Körper sähen, ausdrücklich verwahrt haben, so muss ich dies jetzt, gleichviel von wie wenig qualificirter Seite provocirt, wiederholen. Der Gedanke, den man bekanntlich in Bezug auf zahlreiche, obwohl allgemein unterschiedene Albumine und Albumosen noch dreist nennen müsste, wäre für die Peptone einfach thöricht, denn im Ernste kann es Niemanden einfallen, in Materien, die weder krystallisiren, noch, so weit bis jetzt bekannt, constante Verbindungen eingehen und die durch kein passendes Mittel vollkommen auszufällen sind, sondern sich durch Unfällbarkeit vor anderen albuminösen Stoffen auszeichnen, bereits Garantien für ihre chemische Individualität zu finden. Vorerst wird da hauptsächlich die Analyse helfen, falls sie zur Erkenntniss constanter elementarer Zusammensetzung führt, eine Aussicht, die nach den vorhandenen Analysen nicht aufzugeben ist. Dafür, wie für die Bestimmung des Molekulargewichts und anderer wichtiger, weil messbarer Eigenschaften, haben wir vor Allem ein Material zu schaffen, das von jeder bekannten Beimengung befreit und nach gegenwärtigem Ermessen als rein zu betrachten

wäre. Welche physiologische Bedeutung die Peptone haben, ob und in welchen Mengen sie im Magendarmkanal entstehen und was sie dem Thierleibe leisten, sind Fragen gänzlich anderer Ordnung, durch welche sich die Erforschung der Enzymwirkungen und der Natur der Albumine, für die es keine sogenannte physiologische Umgrenzung gibt, nicht stören lassen darf.

## II. Zur Diffusion der Albumosen und Peptone.

Die Diffusibilität der Verdauungsprodukte des Albumins ist in so vielen Beziehungen wichtig, dass die eingehendsten Untersuchungen darüber so bald wie möglich angestellt werden sollten. Was ich hier zu bieten vermag, sind wenige Beobachtungen, die ich in Rücksicht auf das Vorgehende und auf die Charakterisirung und Darstellung einzelner Albumosen und des Peptons angestellt habe.

Als ich die Albumosen zuerst kennen lernte<sup>1)</sup>, hielt ich sie für nicht diffusibel oder für nicht diffusibler als die Albumine. Es war dies vor der Entdeckung der jetzt bekannten vier Albumosen, als noch keine Unterschiede zwischen denselben gemacht wurden und ich das Gemenge als Hemialbumose bezeichnete. Die Beobachtungen bezogen sich, wie jetzt ersichtlich, auf die Heteroalbumose, die in der That kaum diffusibel ist. Geführt wurde ich auf dieses Verhalten durch die leicht zu bemerkende Erscheinung, die man an den neutralisirten und auscoagulirten Pepsinverdauungen nach dem Eindampfen zur Syrupsconsistenz bemerkt, wenn man sie vorsichtig mit Wasser überschichtet. Während das Chlornatrium aufwärts diffundirt, scheidet sich, wo sie vorhanden ist, die in salzfreiem Wasser unlösliche Heteroalbumose aus; als ich diese wieder in NaCl löste und durch Pergament zu dialysiren suchte, gab die Aussenflüssigkeit die Salpetersäurereaktion nicht. Der Glaube an die gleiche Indiffusibilität der übrigen später erst unterschiedenen Albumosen hat das Gute gehabt, ihre Darstellung, die wesentlich auf Entfernung der zu ihrer Ausscheidung verwendeten Salze durch Dialyse beruht, ermöglicht zu haben, und wenn dieses Verfahren

---

1) Verhandl. des Naturf. Med. Vereins zu Heidelberg, 15. Juni 1876. Bd. 1 S. 240.

nun so allgemeine Anwendung gefunden hat, so beruht es darauf, dass sämtliche Albumosen jedenfalls langsam diffundiren.

Nachdem von mehreren Seiten eine Diffusibilität der Albumosen im Allgemeinen hervorgehoben worden, habe ich weitere Beobachtungen an den einzelnen angestellt, zunächst an den aus Fibrin gewonnenen, der Hetero-, Proto- und Deuteroalbumose, schliesslich auch an den Peptonen.

Soweit nichts anderes über die Ausführung angegeben wird, bestanden die Versuche darin, dass Uförmige Dialysorschläuche mit einer Oberfläche von 264 qcm 24 Stunden in fließendes Wasser oder in eine andere Flüssigkeit, von der 4—5 l einen hohen breiten Cylinder erfüllten, eingehängt wurden. Die Temperatur betrug 5° C. Die Lösung im Schlauch enthielt immer genau 2 % der zu untersuchenden, bei 107° C. im Toluolbade getrockneten Substanz und betrug 50 ccm = 1,0 g Substanz. Innerhalb der Pergamentwände bildete die Lösung nur eine schmale, nach oben fast capillare Schicht. Die Schläuche waren erst unter Druck mit Wasser, nachher mit Hämoglobin auf Löcher geprüft, dann ausgewaschen und ausgekocht. Nach Beendigung der Versuche erwiesen sie sich noch undurchgängig für Hämoglobin. Zur Bestimmung des Fortdialysirten wurde der Schlauchinhalt entleert und mit den durch sorgfältigstes Ausspülen erhaltenen Waschflüssigkeiten vereinigt, abgedampft, die concentrirte Lösung in weniger als 2,5 g wiegenden Glasschälchen ganz zur Trockne gebracht und auf 107° C. bis zum constanten Gewicht erhitzt.

I. Heteroalbumose, 0,72 % Asche enthaltend, in 3% NaCl gelöst, schied sich, wie zu erwarten, gegen fließendes Wasser anscheinend vollkommen aus. Der Schlauch musste mit Ammoniakwasser ausgespült werden, dessen Rückstand bei minimalem Cl-Gehalt merklich mehr als 1 g wog.

Um die Ausscheidung zu verhindern, musste die Albumose statt zu Wasser, gegen eines ihrer Lösungsmittel diffundiren.

Dasselbe Präparat, in HCl 0,1 % gelöst und zu 5 l derselben Säure dialysirt, ergab eine Gewichtszunahme (!) von 0,004 g. Die Lösung lieferte nach dem Abdampfen und Trocknen eine glasige sehr harte, in Wasser mit saurer Reaktion lösliche Masse.

Dieselbe Heteroalbumose in sehr verdünntem Ammoniak zu 5 l derselben Flüssigkeit dialysirt, ergab Verlust von 5,22%.

Nur in alkalischer Lösung diffundirt die Heteroalbumose demnach deutlich, obschon sehr langsam. Ganz indiffusibel ist sie jedoch auch in HCl und vielleicht auch in NaCl nicht. Um mich darüber zu unterrichten und Spuren erkennen zu können, bediente ich mich kleiner Schlauchdialysoren mit 30 ccm Inhalt, die ich in 100—200 ccm Aussenflüssigkeit tauchte. Die Lösungen waren concentrirter als 2 % und nicht genau bestimmt; dagegen war besondere Sorgfalt auf Desinfektion durch gerade hinreichendes Thymol und gegen das gefährliche Ueberklettern verwendet, was sich erreichen liess durch Trockenhalten des oberen Schlauchendes, indem die Apparate nur mit Fliesspapier zugedeckt wurden. Nach fünf Tagen erhielt ich bei der Dialyse in saurer Lösung mit der Aussenflüssigkeit in der That die Biuretreaction, in der 3 % igen NaCl-Lösung dagegen erst nach acht Tagen und nachdem ich die Flüssigkeit stark eingedampft hatte, noch etwas zweifelhaft. Hiernach muss die Diffusion der Heteroalbumose in saurer und neutraler Lösung als ganz unerheblich bezeichnet werden.

II. Protoalbumose, 1,38 % Asche enth., in Wasser zu fliessendem Wasser ergab Verlust von 19,0 %; in HCl 0,1 % zu fliessendem Wasser Verlust = 28,3 %.

III. Deuteroalbumose, 0,66 % Asche enth., in Wasser zu fliessendem Wasser Verlust = 10,0 %, in HCl 0,1 % zu fliessendem Wasser Verlust = 24,1 %.

Bei diesen beiden, demnach als die eigentlich diffusibelen anzusehenden Albumosen nimmt die Diffusionsgeschwindigkeit durch geringen Säuregehalt beträchtlich zu, in Uebereinstimmung mit der von O. Funke<sup>1)</sup> 1858 gefundenen Thatsache, dass ein von ihm als Peptonkalk bezeichnetes Verdauungsprodukt, das ein kalkhaltiges Gemenge von Albumosen und Pepton war, in saurer Lösung schneller diffundirt als in neutraler.

Ueberraschend ist es, dass die Deuteroalbumose am langsamsten diffundirt, da sie doch, wie Neumeister fand, eine secundäre Albumose und ein Produkt fortgeschrittenerer Verdauung als die

1) Virchow's Arch. Bd. 13 S. 449.



























mit besonderer Sorgfalt nach unserem Verfahren des Siedens unter wechselnder Reaktion durch Ammonsulfat vollkommen ausgeschieden und die übrig gebliebene salzgesättigte Lösung mit der Biuretprobe auf Pepton geprüft. Die Reaktion fiel ungemein schwach aus, war aber kenntlich.

Die Tuberkelbacillen scheinen hiernach aus Protoalbumose wirklich Deuteroalbumose und Spuren von Pepton zu bilden, ferner Tryptophan und die indolverdächtige Substanz. Vergleiche ich das hier Gefundene mit dem am Koch'schen Tuberculin Beobachteten, so ergibt sich als sicherer Unterschied eine grössere Menge Protoalbumose und vielleicht im Verhältniss zu den Albumosen eine geringere Menge der übrigen Produkte, mit Ausnahme der deutlicher angezeigten indolähnlich reagirenden Substanz. Im Ganzen gleicht die Albumosezersetzung der tryptischen; doch stimmt die Abwesenheit des Tyrosins (wenn sicher zu stellen) und die Anwesenheit des Indolartigen nicht damit. Geht die Deuteroalbumose als die secundäre (wie bei der Verdauung) aus der Protoalbumose hervor, und ist sie es, welche die weiteren Produkte liefert, so darf man schliessen, dass Koch's Tuberculin aus einem Nährboden stammt, der Deuteroalbumose vermuthlich vorwiegend enthielt. Den Bakteriologen fiel es zu, nachzusehen, ob die in unserem Falle restirende Protoalbumose specifische Wirksamkeit besitzt und ob die hier sicher durch die Bacillen erst entstandene Deuteroalbumose stärker wirkt als die Koch'sche, die ausser der letzteren auch die unveränderte des Nährbodens enthalten könnte.

Zur Controle habe ich mehrfach schwach alkalische Lösungen von Protoalbumose verschiedener Concentration im Dampfsterilisator gekocht und monatelang, theils unter Watteverschluss, theils in zugeschmolzenen Kolben mit und ohne atmosphärische Luft bei 35—40° C. conservirt. Sie zeigten sich stets unverändert. Bei dem energischen stundenlangen Sterilisieren trübten sie sich zwar regelmässig durch einen grauen flockigen Bodensatz, der aus Silicaten mit Spuren von Schwefeleisen bestand. Solche Controllen sind übrigens fortzusetzen mit allen Zusätzen, die für die Culturen ausser den Albumosen erforderlich oder gebräuchlich sind, ja selbst unter Mitwirkung von Dingen, die nach Art mancher Orga-





purpurnen Fichtenspahnfärbung zeigte. Die Plattenculturen von Dr. Cramer erwiesen die Reinheit des Versuchs.

3. Bei einem dritten mit demselben Material inficirten gleichzeitigen Versuche bestand die Nährlösung, genau wie für die Tuberkelbacillen, aus alkalisirter Kalbfleischbrühe, 1% Protoalbumose, 5% Glycerin und 0,5% NaCl. Die Cultur hatte sich hier am besten entwickelt. Auffallend war es, dass das bei 54° C. schmelzende, zum Dichten des Watterpfropfes verwendete Paraffin z. Th. in Stalaktitenformen in den Kolbenhals hinabhing und zu einigen Inseln erstarrt auf der Lösung schwamm, obgleich die Temperatur nicht über 38,2° C. gestiegen war, und sich in den Nachbargefässen nichts ähnliches eingestellt hatte. Der Kolbeninhalt reagirte nicht stärker alkalisch als ursprünglich, roch eher säuerlich als nach  $\text{NH}_3$  und gar nicht leimartig. Albumosen und Peptone nachzuweisen, gelang nur sehr zweifelhaft; obgleich schwache Trübung mit NaCl und Essigsäure, etwas stärkere mit Ammonsulfat in der durch Einengen und Alkoholfällung vorbereiteten Substanz zu erzielen waren, so gaben doch weder diese Fällungen noch sämtliche Lösungen, die das Pepton hätten enthalten müssen, deutlich Biuretreaction. Tyrosin, Leucin und Tryptophan waren sehr reichlich vorhanden, während die Indolproben vollkommen negativ ausfielen. Ich muss dieses sehr abweichende Resultat der veränderten Zusammensetzung des Nährbodens zuschreiben, vielleicht einem Einflusse des Glycerins, denn es ist nicht abzusehen, wie das  $\text{NH}_3$  durch den anscheinend noch schliessenden Watterpfropf verdunstet sein sollte, da es in dem viel länger dauernden Versuche 1, wo der Verschluss nicht durch Paraffin verstärkt worden und die Temperatur oft auf 40° C. gestiegen war, nicht entwichen war. Dass die indolähnliche Substanz sich verflüchtigt habe, ist auch nicht anzunehmen, weil sie in allen beliebig gekochten Lösungen noch angetroffen wird. Der geringe Rest von Albumosen und Pepton fällt weniger auf, weil weit weniger Albumose verwendet war.

4. Eine Cultur des *Bacillus prodigiosus* auf Kalbfleischbrühe, Protoalbumose und Glycerin in denselben Verhältnissen wie in Versuch 3 und im übrigen genau unter denselben Bedingungen gewachsen, lieferte eine sehr trübe, mit der Zeit fast farblos gewordene,

äusserst schwach alkalische Masse von fadem, nicht eigentlich fauligem Geruch. Da sie ganz trüb filtrirte, wurde sie in toto mit Essigsäure versetzt gekocht, eingedampft und mit Alkohol extrahirt, der in siedendem Wasser unlösliche, die Bacillen enthaltende Häutchen hinterliess. Das in Wasser Lösliche wurde von Steinsalz nicht getrübt, wenig darauf von salzgesättigter Essigsäure, mehr von Ammonsulfat. Die Niederschläge sowohl wie das letzte Filtrat gaben sehr mangelhafte, obschon kenntliche Biuretreaktion. Die Albumosen schienen mitsammt dem daraus hervorgehenden Pepton fast ganz zersetzt zu sein. Statt ihrer fanden sich reichlich Tryptophan, Leucin und Tyrosin und in kleiner Menge, jedoch gut kirschrothe Färbungen veranlassende Indol gebende Substanz.

Diese Versuche, wie unvollkommen sie noch sein mögen und wie sehr sie der Wiederholung, Variirung und Ausdehnung auf grössere Materialmengen behufs genauerer chemischer Untersuchung bedürfen, lassen bereits erkennen, dass *Bacillus subtilis* und *B. prodigiosus* dem Tuberkelbacillus an zersetzender Wirkung auf Albumosen quantitativ ausserordentlich überlegen sind. Dagegen sind die chemisch erkennbaren Produkte, soweit unser Verfahren sie einstweilen charakterisiren und unterscheiden lässt, die gleichen. Unter gewissen Bedingungen, wie in Versuch 3 können einzelne dieser Produkte fehlen. Hinzuzufügen bleibt, dass in keinem Falle der für gewisse Stadien der Fäulniss so charakteristische  $\text{SH}_2$  oder Sulfide zu bemerken waren, vielleicht im Zusammenhange mit dem Auftreten des Tryptophan, (das nach Stadelmanns<sup>1)</sup> Untersuchungen schwefelreich ist und, wie schon Claude Bernard am Schwinden der Rosafärbung mit Chlor erkannte, intensiverer Fäulniss weicht.

An reichlicherem Material wird noch zu prüfen sein, worauf die von Koch beschriebene partielle Fällbarkeit seiner Albumose durch Essigsäure beruht. Eine solche Albumose tritt auch bei der Trypsinverdauung auf, fällbar nur bei einem gewissen, nicht zu geringen Grade des Ansäuerns und erst in grösserem Ueberschuss der Säure löslich.

Heidelberg, September 1892.

---

1) Diese Zeitschr. Bd. 26 S. 491.

# Ueber die Entwicklung der motorischen Nervenendigung.

Von  
Dr. **Karl Mays.**

(Mit Tafel I u. II.)

Unsere Kenntniss vom Zusammenhange zwischen Nerven- und Muskelfaser enthält bis auf den heutigen Tag noch viele Lücken. Zwar sind der Stimmen, die sich gegen die scharf begrenzte Endausbreitung des Axencylinders bei den Wirbelthieren in Form der motorischen Endgeweihe erheben, nur noch wenige; aber schon die nächste sich daran anschliessende Schicht, die bei den meisten Wirbelthieren vorkommende Plattensohle, stellt ihrer Deutung grosse Schwierigkeiten in den Weg. Die Trennung der Muskelsubstanzen in Fibrillen und Sarkoplasma von Rollet oder in Rhabdia und Sarkoglia von Kühne hat die Frage entstehen lassen, welche von diesen beiden Substanzen das contractile Element des Muskels sei. Die protoplasmatische Natur der Sarkoglia legt den Gedanken nahe, dass ihr diese Function zukomme, und da die Sarkoglia diese Natur mit der Plattensohle theilt, musste die Frage entstehen, ob auch letztere zur contractilen Substanz gehöre, während sie ihrer Topographie nach wohl auch zum Nervenende gerechnet werden kann und vor der Entdeckung der Endgeweihe damit beschrieben worden ist. Endlich konnte sie auch eine zwischen Nerv und Muskel eingeschaltete indifferente Masse darstellen, von der dann immer noch zweifelhaft bliebe, ob sie genetisch dem Nerven oder dem Muskel angehöre, und über deren etwaige Bedeutung zu reden, hier nicht der Ort ist. Ich stütze mich bei dieser Betrachtung wesentlich auf die Untersuchungen und Ausführungen Kühne's, der seit seiner Entdeckung der Endgeweihe für die Contiguitätslehre von Nerv und Muskel bei den



Findens ihres späteren Endorganes durch die Nerven hinweg. Durch die Untersuchungen Hensen's schien sie eine thatsächliche Stütze gefunden und durch die Kleinenberg'sche Lehre von den Neuro-muskelzellen eine weitere Förderung erhalten zu haben. Wenn nun auch Fürbringer den vielen Einwänden, die gegen diese Lehre gemacht worden sind, zuerkennt, dass sie eine eingehende Beachtung verdienen und die ursprüngliche Kleinenberg'sche Lehre modificiren können, so kaun er sich doch nicht davon überzeugen, dass sie dieselbe umzustossen im Stande sind. Den positiven Angaben, namentlich von His, über das Auswachsen von Nervenfasern setzt er sehr bestimmt ausgesprochene Zweifel entgegen<sup>1)</sup>. Damals waren die neueren Arbeiten von His noch nicht erschienen, die es in ihrer Klarheit mir schwer machen, an dem Auswachsen der Nervenfasern aus dem Centralorgan, speciell aus den Neuroblasten zu zweifeln. Nichtsdestoweniger kann man die Anschauungen Fürbringer's nicht ganz von der Hand weisen, wenn er die Möglichkeit betont, dass der Zusammenhang durch sehr feine, unseren heutigen Mitteln noch unzugängliche Fasern hergestellt werden könne. Wenn Fürbringer sagt<sup>2)</sup>, dass er sich denjenigen Autoren anschliesst, welche die Ganglienzellen aus Zellen des Ektoderms und den Axencylinder als einen Fortsatz der Ganglienzelle entstehen lassen und<sup>3)</sup> dass die einzelnen motorischen Nervenfasern als anfänglich äusserst feine Ausläufer der centralen Ganglienzellen entstehen, die sich in der Richtung nach den von dem benachbarten Urwirbel abstammenden Muskelzellen erstrecken und verlängern, so macht dies den Eindruck, als wenn er selbst eine secundäre Vereinigung zugeben wolle; wenn er aber weiter unten<sup>4)</sup> sagt, dass er zu der Auffassung komme, dass es sich hinsichtlich der Nervenfaser (Axencylinder) nicht um einen in den verschiedenen Phasen ihres ontogenetischen Wachsthumes peripher frei endenden Ganglienzellenfortsatz handelt, so glaube ich, das so verstehen zu müssen, dass er einen ursprünglichen indifferenten, äusserst feinen, wohl protoplasmatischen Zusammen-

---

1) a. a. O. S. 933.

2) a. a. O. S. 930.

3) a. a. O. S. 931.

4) a. a. O. S. 933.

hang annimmt, eine primäre unsichtbare Verbindungsfaser zwischen Ganglienzelle und Muskelfaser, die sich erst secundär, von der Ganglienzelle ausgehend, zum definitiven Axencylinder differenzirt. So könnten nun wohl auch die neuesten His'schen Resultate aufgefasst werden, aber man muss doch bedenken, dass diese unsichtbaren Fäden eben nur eine Annahme sind, die des Beweises bedarf. Thatsächlich gestützt könnten sie nur durch Hensen's Beobachtungen werden, von denen Fürbringer selbst<sup>1)</sup> zugeben muss, dass sie später nicht bestätigt wurden. Im Uebrigen scheinen sie wohl von der Theorie verlangt zu werden, weil sie sonst Unerklärliches erklären; wie oft aber wird anfangs Unerklärliches in ganz anderer als der erwarteten Weise aufgeheilt!

Eine andere Ueberlegung schien mir den ursprünglichen Zusammenhang von Nerven- und Muskelfaser unmöglich erscheinen zu lassen. Wenn man auch, bedenkend, dass der Anfang aller Entwicklung in Zelltheilungen besteht, den Gedanken nicht von der Hand weisen kann, dass viele dieser Zellen durch feine, unseren Untersuchungen vielleicht noch vielfach entgehende Fädchen im Zusammenhang bleiben könnten, so schien mir ein in der Topographie der Entwicklung gelegener Grund dies doch für Nerv und Muskel auszuschliessen. So lange man die Keimblätter als einfache Abspaltungen betrachtete, schien allerdings von dieser Seite nichts gegen persistirende Verbindungen auch zwischen Ganglienzelle und Muskel einzuwenden zu sein. Wenn sich aber das innere Keimblatt durch Einstülpung, durch Gastrulation bildet, eine Ansicht, die in der Embryologie immer allgemeiner zu werden scheint, und die Urwirbel, aus denen die Muskulatur hervorgeht, in letzter Instanz von diesem abstammen, welches also erst secundär, von weit her an seine definitive Stelle, nämlich in die Nachbarschaft des Ektoderms gelangt, so schien mir der ursprüngliche Zusammenhang wohl kaum aufrecht zu erhalten zu sein. Ich sah später, dass Fürbringer diesen Einwand auch bedacht habe, dass er aber gegen denselben die Beobachtungen Hatschek's<sup>2)</sup> anführt, aus denen

---

1) a. a. O. S. 910.

2) Studien über die Entwicklung des Amphioxus. Arb. des zool. Inst. zu Wien. IV. Wien 1881.

hervorgeht, dass beim *Amphioxus* die ganze Rückenanlage durch die successive nach hinten vordringenden Wucherungen der Uebergangsstelle der beiden Keimblätter zur Ausbildung kommt, „so dass der Schluss erlaubt scheint, dass in der Rückengegend Ektoderm und Entoderm direktere Beziehungen zu einander darbieten als in der zuerst gebildeten Bauchgegend, und dass sie hier im gewissen Sinne gar nicht principiell von einander zu scheiden sind“. Wenn dies auch bis jetzt noch eine einzelstehende Beobachtung ist, die jedenfalls auch noch auf höhere Thiere ausgedehnt werden muss, so muss man doch anerkennen, dass sie principiell den oben genannten Einwand beseitigt.

Noch von einer anderen Seite konnte man wichtige Aufschlüsse für den Zusammenhang zwischen Nerven- und Muskelfaser erwarten, nämlich auf dem Gebiete der pathologischen Neubildung, namentlich der Regeneration. Ich kann mich auch hier in die vielen Details der Controversen, über die Neubildung der Nervenfasern nicht einlassen, namentlich da ich nicht glaube, dass auf diesem Gebiete sich viel für unsere Frage gewinnen lässt. Einmal sind die thatsächlichen Angaben auch hier sehr verschieden, indem man nicht einmal einig ist, ob die Regeneration vom Axencylinder oder anderen Geweben, seien es nun solche der Nervenscheiden oder gar völlig indifferente, wie Wanderkörperchen, ausgehe, oder ob das centrale oder periphere Ende oder beide, oder endlich das dazwischen liegende Gewebe den Ausgangspunkt der Regeneration bilde; sodann aber muss man mit der Anwendung pathologischer Verhältnisse auf normale vorsichtig sein; denn wenn man z. B. auch anerkennen muss, dass die normale Heilung völlig durchtrennter Nerven dem Principe des Auffindens getrennter Gewebe zu entsprechen scheint, so bleiben doch immer, sei es nun in dem in continuo erhaltenen aber lädirten Nerven oder in dem Raume, wo ein etwa herausgeschnittenes Stück Nerv gelegen hatte, Bahnen erhalten, in denen die Regeneration zu verlaufen genöthigt ist, Bahnen, die bei der ontogenetischen Entwicklung eben noch des Nachweises bedürfen. Wenn also der wachsenden Axencylinder in seinem Verlaufe der Beobachtung so grosse Schwierigkeiten entgegenstellt, so musste man versuchen, zu sehen, wie sich die Sache da gestalte,

wo er im ausgewachsenen Zustande in die Muskelfaser übergeht. Hier konnte man a priori sehr viele Möglichkeiten erwarten, die zum Theil wohl auch immer noch schwierig zu deuten sein konnten, zum Theil aber auch klare Aufschlüsse über die Frage zu geben versprochen. Zwischen Nerv und Muskel ist als ein bei vielen Thieren verhältnissmässig grosses Organ die Endplatte eingeschaltet, von dessen Entwicklung man wohl eher Klarheit zu bekommen annehmen durfte, als von den feinen Nervenfasern. Hier war vielleicht am ersten zu hoffen, einen etwa von vornherein bestehenden Zusammenhang nachzuweisen; auf der anderen Seite konnte aber möglicherweise ein Stadium aufgefunden werden, in dem der sichere Nachweis gelang, dass der Muskel noch nicht innervirt sei. Dann sind wieder verschiedene Fälle denkbar: entweder das Nervenende entwickelt sich in der Muskelfaser, und die Nervenfaser vereinigt sich dann mit diesem, oder die Nervenfaser schwillt im Muskel, ehe sie jedoch die Muskelfaser erreicht, zum Endorgane oder wenigstens einem Theil des letzteren (wodurch möglicherweise die Rolle der Plattensohle entschieden werden konnte) an, und dieses tritt erst später an die Muskelfaser heran. Tritt die Nervenfaser an das in der Muskelfaser gebildete Endorgan heran, so konnte man freilich auch hier wieder die unseren optischen Mitteln entgehenden primären Verbindungen annehmen; kaum aber dürfte solchen noch das Wort zu reden sein, wenn das Endorgan sich schon ausserhalb der Muskelfaser als Verbreiterung der zutretenden Nervenfaser ausbildete. Sicherlich verlohnte also dieser Ort eine Untersuchung, bei der sich auch die Details der Entstehung des Endorganes ergeben mussten.

Diesen Fragen ist aber eine andere aus der Muskelentwicklung voranzuschicken, nämlich die, ob die Muskelfasern bei ihrer Entwicklung oder auch im späteren Leben, namentlich bei etwaiger Regeneration, sich theilen oder ihre Neubildung immer nur aus Zellen geschieht, während die Frage, woher diese Zellen stammen, ob aus „wieder embryonal gewordenen“ Muskelkörperchen oder aus Zellen, die sich im Bindegewebe vorfinden, weniger in Betracht kommt, und auch die Frage für unsere Aufgabe nur in zweiter Linie steht, ob die Muskelfaser nur aus einer Zelle oder aus mehreren sich aneinanderlegenden entsteht.



Object, den Sartorius und benutzte eine andere Methode, nämlich die Isolirung mit mässig verdünnter Salzsäure und kam zu dem Resultate, dass eine Zunahme der Faserzahl nicht zu constatiren sei. Allerdings erforderten seine Resultate auch eine Erläuterung, und er gibt selbst zu, dass es sich nicht läugnen lasse, dass die höheren Altersstufen im Allgemeinen mehr hohe Zahlen zeigen als die tieferen, und dass bei ihnen die niedrigen Zahlen weniger tief sinken als bei den letzteren. Auf der anderen Seite macht er darauf aufmerksam, dass der Unterschied bei ihm überhaupt nicht so gross ist wie bei Budge (sein Verhältniss der Mittelzahlen ist bei ungefähr gleichen Unterschieden in der Länge der Thiere 1 : 1,4, während das von Budge 1 : 5 ist) sodann betont er die recht wesentliche Verschiedenheit der Faserzahl bei gleich grossen Individuen und endlich führt er mit Recht an, dass das Verhältniss von Länge des Thieres und Faserzahl insofern nicht immer über diese Frage entscheiden kann, als die Länge der ausgewachsenen Thiere sehr verschieden sei, und man einem kleinen Frosche nicht ansehen könne, bis zu welcher Grösse er anwachsen werde; dass es aber nahe liege, anzunehmen, dass der grössere Frosch der bevorzugtere sei, und bei der Gleichartigkeit der Entwicklung aller seiner Theile auch alle seine Organe in gleicher Weise bevorzugt sein müssten. Unterstützt werde übrigens diese Annahme auch noch durch die Beobachtung, dass die gewaltigen Frösche der Spreeniederungen bei Berlin eine grössere Faserzahl im Sartorius besitzen als die weitaus kleineren Basels, an denen seine Untersuchungen angestellt waren. Man muss gestehen, dass diese Gründe Aeby's sehr zu beachten sind; man könnte nur noch einwenden, dass bei verschiedenen Muskeln wie dem Gastrocnemius und Sartorius die Sache sich verschieden verhalte. Mit Aeby möchte ich den Gedanken verwerfen, dass Muskeln mit schiefer Faserverlauf sich anders verhalten könnten als solche mit geradem, aber die verschiedenen Ansprüche an die Function eines Muskels könnten hier doch Verschiedenheiten bedingen. Ganz sicher entschieden scheint mir deshalb diese wichtige Frage doch nicht zu sein.

Was die histologischen Bilder betrifft, die Theilungen von Muskelfasern beweisen sollen, so sind namentlich die Arbeiten von Weiss-



Bedeutung bis auf den heutigen Tag ausserordentlich schwanken lassen. Ich habe zugestanden, dass sie, ihrem Baue nach, als embryonale Bildungen imponiren können, wie sie ja ihr Entdecker auch zunächst als solche aufgefasst hat. Aber Kühne selbst hat diese Ansicht nur als ersten Eindruck aufgestellt und an verschiedenen Stellen sich sehr reservirt darüber geäußert, namentlich auch davor gewarnt, allzu früh eine Hypothese für die Entwicklungsgeschichte zu gründen. Darin aber scheint mir in neuerer Zeit Bremer<sup>1)</sup>, trotzdem er manche neue Details gebracht hat, stark gesündigt zu haben, und wenn ich seine Arbeit bei meinen früheren Untersuchungen ohne Discussion nur gestreift hatte, so glaube ich für die vorliegende näher darauf eingehen zu müssen. Zunächst beschreibt Bremer Muskelfasern mit eigenthümlich grossen, im Uebrigen aber Reihen von Muskelkörperchen gleichenden Elementen, die er in der Aufsicht und im Profilbild zeichnet. Es lässt sich nicht läugnen, diese Gebilde machen einen embryonalen Eindruck, und ich habe Aehnliches bei ganz jungen Meerschweinchen gesehen. Was aber Bremer weiter von Abspaltung, Neubildung von Muskelsubstanz und Identificirung mit Margo's Sarcoplasten sagt, davon kann man an seinen Abbildungen gar nichts entdecken, und ich kann mich des Eindruckes nicht erwehren, als ob er nur aus diesen wenigen Abbildungen seine wichtigen Schlüsse über die Neubildung von Muskelfasern gezogen hätte. Die weitere Entwicklung lässt sich nun nach ihm — an den Muskelspindeln verfolgen. Wo aber der Zusammenhang zwischen diesen und den erst von ihm beschriebenen Muskelfasern zu finden ist, vermag ich nicht zu erkennen. Jetzt, sagt Bremer, wächst nach uns unbekannten Gesetzen eine markhaltige Nervenfasern an die noch nicht innervirte Muskelfaser heran. Diese wichtige Thatsache hätte uns doch Bremer, wenn er sie so bestimmt ausspricht, in einer Abbildung zeigen müssen, aber ich finde nirgends eine nichtinnervirte Faser, worüber man ja doch nur dann entscheiden kann, wenn man die ganze Faser vor Augen hat oder wenigstens eine Reihe benachbarter Innervationsstellen, und er wird wohl kaum die oben erwähnten Muskelfasern mit grossen Muskelkörperchen, von denen er nur kleine Stücke zeichnet, für

1) Arch. f. mikr. Anat. Bd. 22 S. 318.

entscheidend ausgeben wollen. Auch hat uns Bremer nirgends das noch freie Ende eines auswachsenden Nerven gezeigt. Wo es sich aber um Stellen handelt, wo die Nerveneintrittsstelle in Betracht kommt, und die Bremer vielfach an zweifellosen Muskelspindeln zeichnet, da ist der Nerv mit der Muskel- resp. Spindelfaser in Verbindung. Bremer beschreibt nun eine ganze Reihe von Dingen, die man an seinen Abbildungen wohl sehen kann; wenn er sie aber als Veränderungen und successive Entwicklung hinstellt, so muss man ihn billiger Weise fragen, woher er weiss, dass seine Abbildungen der Ausdruck einer zeitlichen Reihenfolge sind. Aus ihnen selbst ist das nicht zu entnehmen, und im Texte selbst kann ich auch keinen Grund für diese Annahme finden. Schon Kühne hat darauf aufmerksam gemacht, dass die quergestreifte Substanz bald mehr, bald weniger aus der Mitte der Spindelfasern verdrängt erscheint. Sind das aber zeitlich aufeinanderfolgende Entwicklungsstadien? Wenn man es aber auch, verleitet durch den häufig grösseren Kernreichthum derjenigen Spindelfasern, bei denen in der Mitte die Querstreifung fehlt, annehmen wollte, so wären das immer nur Entwicklungsstadien der Muskelspindeln, und der Uebergang von diesen zu normalen Muskelfasern erst zu erbringen. Bremer beschreibt das, als wenn daran kein Zweifel wäre. Die einzige Abbildung, die man etwa als eine Uebergangsstufe betrachten könnte, ist seine Fig. 26, die er als ältere Muskelspindel der Maus beschreibt, in der ich aber nichts erkennen kann als ein Bündel nicht isolirter Muskelfasern mit schlecht vergoldeten Endplatten. Es würde zu weit führen, auf alle Details der Bremer'schen Abhandlung einzugehen; ich vermisste in allen seinen Angaben den so nothwendigen Nachweis des Entwicklungsganges. Ich fühle mich aber nicht dazu berechtigt, den Satz auszusprechen, dass die Spindelfasern nichts mit der Entwicklung der Muskeln zu thun haben; ich habe selber in meiner früheren Arbeit einige Punkte hervorgehoben, die daran denken lassen, aber ich will nur nochmals betonen, dass mir durch die Bremer'sche Arbeit in dieser wichtigen Frage kein Schritt weiter gethan zu sein scheint. Ich will gleich hier erwähnen, dass nach dem, was ich bei der embryonalen Entwicklung der Nervenendi-

gungen gesehen habe, ich keinen Anhaltspunkt für die Annahme gefunden habe, dass die Spindelfasern die normale Entwicklungsstätte für Muskel und Nerv sind. Unannehmbar muss ich es erklären, dass bei der embryonalen Entwicklung zwei ganz verschiedene Typen vorkommen sollten; ob die Muskelspindeln aber im späteren Leben nicht etwas mit der Entwicklung von Muskelfasern zu thun haben, darüber wage ich noch nicht zu entscheiden. Wenn man auch Aeby zugeben will, dass im späteren Leben keine Vermehrung von Fasern stattfindet, so könnte sich doch De- und Regeneration das Gleichgewicht halten und namentlich die bei Fröschen behauptete physiologische Degeneration im Winter und Regeneration im Frühjahr könnte ihren Ausgangspunkt von diesen merkwürdigen Gebilden nehmen.

Da ich somit die Frage, was die Muskelspindeln eigentlich seien, noch nicht für entschieden halte, so kann ich auch heute der Ansicht noch nicht unbedingt beipflichten, welche sie mit grosser Bestimmtheit als sensible Organe auffasst, wie dies durch Kerschner<sup>1)</sup> geschehen ist, obgleich ich seine Vergleichung dieser Gebilde mit anderen sensibeln Organen, die ich bis jetzt nur aus seiner vorläufigen Mittheilung kenne, als einen sehr anerkennenswerthen Weg betrachten muss, der endgültigen Entscheidung dieser Frage näher zu kommen, und obgleich ich selber früher die Möglichkeit von Beziehungen zwischen diesen Gebilden und sensibeln Elementen discutirt habe.

Ich gehe nun zu dem über, was man über die Verbindung von Nerv und Muskel an Ort und Stelle angegeben hat:

Die Angaben von Trinchese<sup>2)</sup> beziehen sich, wie er selber sagt, auf die einfachen Muskelspindeln von jungen Geckos. Er beschreibt sie im jüngsten Zustande als aus einer protoplasmatischen Masse bestehend, an deren, dem Nerven zugekehrtem Rande spindelförmige Körperchen hervortreten, die in eine Reihe geordnet und durch sehr feine Fäden mit einander verbunden sind. Man wird dabei an die von Bremer bei wirklichen jungen Muskelfasern

1) Anatom. Anz. III. Jahrg. 1888, Nr. 4, 5 und 10.

2) Rendiconti della R. Accademia dei Lincei 7. Febr. 1886 und Arch. ital. de Biol. T. 7 p. 376, 1886.

fasern geschilderten, Reihen von Muskelkörperchen gleichenden, Elemente erinnert; Trinchese findet aber Aehnlichkeit mit seinen Neurokokken (oder, da sie jetzt nach ihm aus dem Muskel entstehen: Myokokken). Er beschrieb nämlich in einer früheren Arbeit<sup>1)</sup> das hypolemmale Ende des Nerven als aus einer Verzweigung des Axencylinders bestehend, dessen Aeste von einer Scheide umgeben sind, die bei niederen Thieren aus einzelnen Körnern (Neurokokken) besteht, bei höheren immer mehr continuirlich wird. Trinchese liess die Frage offen, ob sich diese Scheide mit Kühne's Stroma decke. Nach Kühne's Erfahrungen wird man daran denken müssen, ob diese Neurokokken nicht Zerfallsproducte darstellen. Trinchese beschreibt nun weiter, wie sich die Muskelsubstanz entwickelt, wie die Neurokokken vom vorbeilaufenden Nerv gleichsam angezogen, gegen denselben Spitzen aussenden, bis sie sich mit dem Axencylinder an Stelle der Schnürringe vereinigen, während das letzte Ende des Nerven, welches noch marklos sei, sich direct mit einer solchen Spitze vereinige. Diese Spitzen, meint Trinchese, habe Bremer auch gesehen, und ich glaube, ihm darin beistimmen zu sollen, muss aber gegen Trinchese die Ansicht Bremer's aufrecht erhalten, der sie für Kunstproducte erklärt. Es sind diess die oft wie angenagt aussehenden Innenmassen der Muskelspindeln, wie man sie häufig an Goldbildern sieht, und die, wie Bremer wohl mit Recht behauptet, einer Wirkung von Säuren zu verdanken sind.

Während die Angaben Trinchese's sich auch auf Muskelspindeln beziehen, wende ich mich nun zu den Arbeiten, die sich mit den Entwicklungsverhältnissen in zweifellosen Muskelfasern befassen.

Zunächst sind hier einige Angaben Krause's<sup>2)</sup> anzuführen. Er beschreibt die ersten Anlagen der Endplatten bei Säugethierembryonen (seine Abbildungen beziehen sich auf Augenmuskeln von Kaninchen-Embryonen) als eine besonders dichte Anhäufung von Kernen ungefähr in der Mitte der Länge einer Muskelspindel (hier

---

1) Rendiconti della R. Acc. dei Lincei 1885 p. 383 und Jahresbericht der Anat. u. Phys. von Hofmann u. Schwalbe 1886 S. 123 (vollständig übersetzt).

2) Motor. Endplatten, Hannover 1869 S. 84.

nicht im Sinne Kühne's, sondern als embryonale Faser gemeint). an die er Nervenfasern herantreten sah. Dass er diese Kerne ausserhalb des Sarkolemmas verlegt, wird man von Krause nicht anders erwarten. Was er von noch früheren Entwicklungsstadien sagt, hat er nicht beobachtet, sondern sich gedacht; er sagt: „Obgleich das Stadium, in welchem die letztere (die Endplatte) nur einen einzigen Kern enthält, noch nicht beobachtet worden ist, so unterliegt es doch keinem Zweifel, dass die Endplatte ursprünglich eine einzige Zelle repräsentirt. Letztere ist derjenigen benachbarten Zelle apponirt, die später zu der zugehörigen Muskelspindel wird. Ohne Zweifel entstehen die 7—10 Kerne, welche die Endplatte des erwachsenen Kaninchens zeigt, durch mehrfach sich wiederholende Theilungen des ursprünglichen Zellkerns“. Und weiter unten: „Von je zwei embryonalen Zellen wächst die eine nach zwei entgegengesetzten Richtungen in die Länge und wird zur Muskelspindel. Die andere sendet einen Ausläufer (die später doppelt contourirte Nervenfaser) nach dem Centrum, zahlreiche feinere Aeste (die blassen Terminalfasern) nach der Peripherie“. Daraus wird man ersehen, dass nur die von Krause beobachtete Kernanhäufung an der Stelle des Nerveneintritts bei embryonalen Muskelfasern Beachtung verdient.

Ich gehe über zu einer Arbeit von Calberla<sup>1)</sup>, der die Muskel- und Nervenentwicklung bei Amphibien und Reptilien studirt hat. Er lässt die Muskelfaser aus der seitlichen Aneinanderlagerung von mehreren Muskelbildungszellen (Primitivzellen) entstehen, und ich will nun dasjenige von seinen Beobachtungen anführen, was auf die Entwicklung des Nervenendes Bezug hat: „Zu der Zeit, wo sich die Muskelprimitivzellen zusammenlagern, tritt eine Zweitheilung der Kerne ein; der eine — es ist meist der kleinere — scheint das Licht stärker zu brechen. An ihm ist das Kernkörperchen immer später zu erkennen als am andern . . . Vom 15. Tage an gelingt die Isolirung der einzelnen Primitivzellen nur mit Hilfe von Reagentien und der Zerreißung eines Theils der Muskelfaser. An der äusseren Oberfläche des Muskelbündels findet sich ein Theil der kleineren Zellen, die sich bei der früher erwähnten Zelltheilung

1) Arch. für mikr. Anat. Bd. 11 S. 442.



















































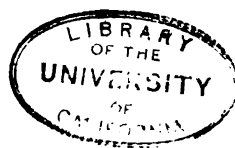


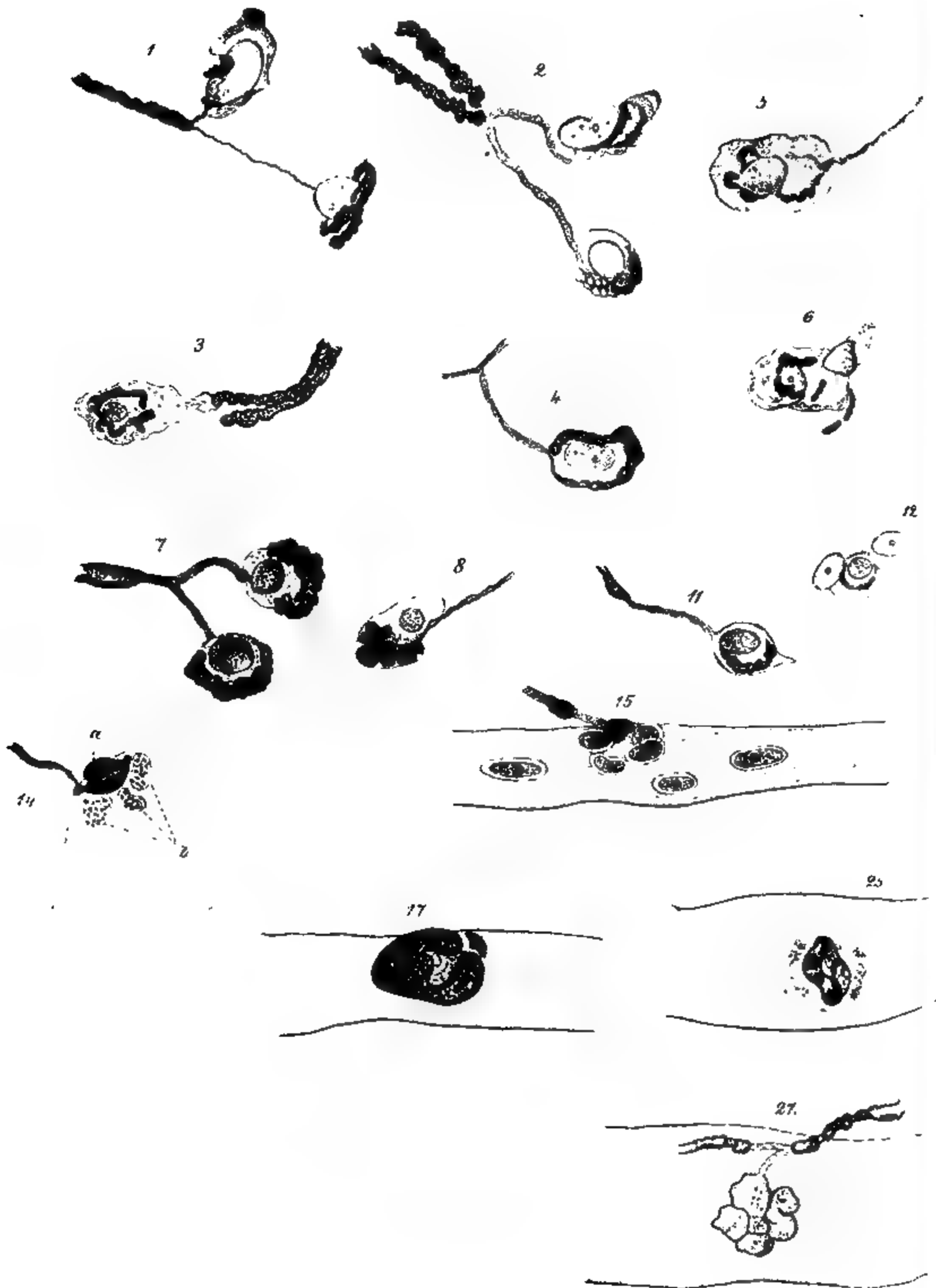












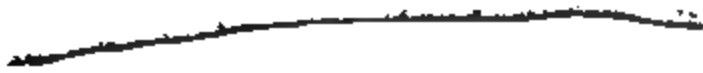






28

34.



35.

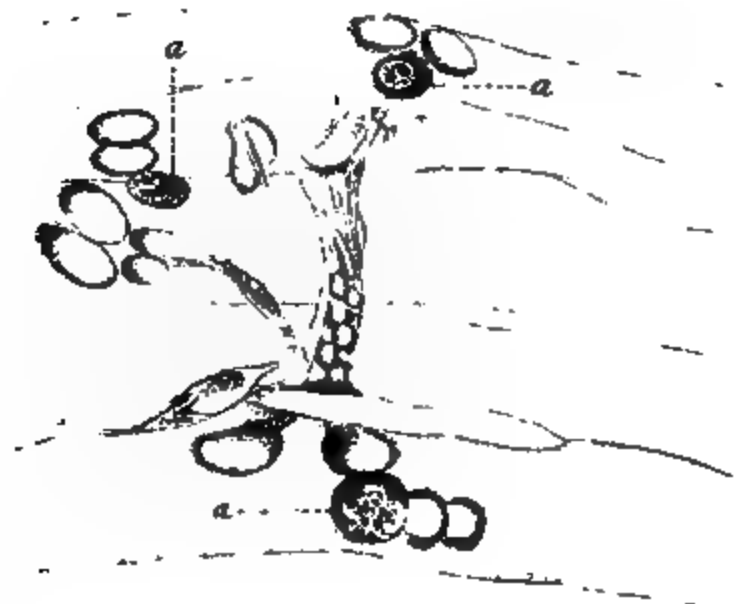


39.



31

40.



32







Fig. 27—43 zeigen eine Reihe schwer zu entziffernder Formen der embryonalen Nervenendigung bei verschiedenen Thieren, wie dies in der Mehrzahl der Präparate der Fall ist.

Fig. 44. Neugeborene Katze (Negro). Isolirte (noch freie? oder abgerissene) Endzellen. Vergr. 740.

Fig. 45. Junge Eidechse 2,8 — 3,9 — Schwanz (Golgi) Vergr. 1160.

" 46. " " 2,8 — 3,9 — Extremitäten (Golgi) Vergr. 1000.

" 47. " " 2,8 — 3,9 " " 800.

" 48. Hund, circa 3 Monate alt, Interkostalmuskeln (Golgi, Vesuvin) Vergr. 1120.

" 49. Eidechse 4,3 — 7,2 — Extremitäten (Golgi) Vergr. 1000.

" 50.

" 51. Eidechse 4,3 — 7,2 — Unterschenkel (Müller'sche Flüssigkeit, Golgi)

" 52. Vergr. 750.

" 53.

" 54. Ausgewachsene Eidechse (Golgi) Vergr. 1200.

Fig. 45—54 betreffen das spätere Wachsthum der Platte.

# Ueber die Folgen der Pankreasexstirpation beim Hund.

Von

Dr. med. **Wilhelm Sandmeyer**,

Privatdocenten an der Universität Marburg.

(Aus dem physiologischen Institut zu Marburg.)

Es ist v. Mering und Minkowski<sup>1)</sup> zuerst gelungen, das Pankreas beim Hund total zu exstirpieren und dadurch einen echten dauernden „Diabetes mellitus“ zu erzeugen, welcher nach ihrer Angabe „in jeder Beziehung der schwersten Form dieser Krankheit beim Menschen entspricht“. „Ausnahmslos“ trat ein solcher Diabetes auf, „sofern die Thiere nicht etwa an den unmittelbaren Folgen des Eingriffs zu Grunde gingen“.

Partialexstirpationen hatten nur dann denselben Erfolg, wenn der zurückgebliebene Theil kleiner als  $\frac{1}{10}$  war, etwa  $\frac{1}{12}$ — $\frac{1}{15}$  des ganzen Organs betrug. Blieb etwa  $\frac{1}{10}$  der Drüse zurück, so trat ein Diabetes auf, welcher der leichten Form beim Menschen entspricht. Im Uebrigen hatte die partielle Exstirpation keinen Diabetes zur Folge, selbst wenn das zurückgebliebene Stück nicht mehr mit dem Darm communicirte.

Nach der Totalexstirpation, die mit Erfolg an 18 Hunden ausgeführt wurde, begann die Zuckerausscheidung zuweilen schon nach 4—6 Stunden, meistens aber erst am folgenden Tage, um nach 24—48 Stunden, bevor noch die Thiere Nahrung erhalten hatten, ihren Höhepunkt zu erreichen. Der Zucker schwand selbst nach 7 tägigem Hungern nicht aus dem Harn. Nach Fütterung mit Fleisch und Brod entleerte ein Hund von 8 kg Körpergewicht

---

1) J. v. Mering und O. Minkowski, Diabetes mellitus nach Pankreasexstirpation. Archiv f. experiment. Path. u. Pharmacol. Bd. 26 S. 371.

längere Zeit hindurch täglich 70—80 g Traubenzucker. Die Thiere zeigten Polyphagie, Polydipsie und Polyurie. Trotz überreichlicher Nahrungsaufnahme magerten die Thiere beträchtlich ab, und der Kräfteverfall war so rapid, dass sie bereits in der dritten Woche nicht mehr gut gehen konnten. Die meisten Hunde starben innerhalb der ersten Woche, keiner lebte länger als vier Wochen.

Neben Traubenzucker fanden sich in einzelnen Fällen früher oder später auch grössere Mengen von Aceton, Acetessigsäure und Oxybuttersäure. Aus dem sauren Aetherextrakt der 24stündigen Harnmenge eines Hundes, dem 14 Tage zuvor das Pankreas extirpiert war, liessen sich nach ihrer Angabe 3—4 g einer Säure darstellen, „welche durch ihre specifische Linksdrehung, sowie dadurch, dass sie bei der Destillation mit Schwefelsäure Crotonsäure lieferte, als Oxybuttersäure erkannt werden konnte“.

Die Section ergab als constanten und besonders auffallenden Befund eine hochgradige Verfettung der Leber.

Die nachfolgende, bereits im Frühjahr 1891 von Prof. Külz und Dr. Aldehoff aufgenommene, von mir weiter geführte Arbeit, sollte zunächst den Zweck haben, die Experimente v. Mering's und Minkowski's einer genauen Nachprüfung zu unterziehen, eine Aufgabe, die um so weniger überflüssig erscheinen kann, als bekanntlich von anderen, namentlich italienischen Autoren (de Dominicis<sup>1)</sup>, später Reale und de Renzi<sup>2)</sup> das constante Auftreten der Glykosurie nach Totalexstirpation des Pankreas bestritten wird. Völlig bestätigt wurden die Experimente im Laufe des Jahres zunächst nur durch Hédon<sup>3)</sup>. Neuerdings stellt aber Hédon<sup>4)</sup> mit Gley<sup>5)</sup> die Behauptung auf, dass die Glykosurie, welche zwar stets

---

1) Nicolas de Dominicis, Exstirpation expérimentale du pancréas. Ses effets sur la digestion et l'économie générale. Gaz. hebd. No. 51. Referat in den Jahresberichten der Leistungen und Fortschritte der gesamten Med. 1890, Bd. 2 Abth. 2 S. 511.

2) E. Reale, Ueber Ursprung und Behandlung des Diabetes mellitus. Verhandl. des X. internat. medic. Congresses. Bd. 2 Abth. 5 S. 97.

3) Arch. de méd. expér. Jan., Mai u. Juli 1891.

4) E. Hédon, Note sur la production de la glycosurie et de l'azoturie après l'exstirpation totale du pancréas. Centralbl. f. Physiol. 1891 No. 19 S. 617.

5) E. Gley, Note préliminaire sur la glycosurie alimentaire chez les chiens, dont le pancréas a été détruit. Centralbl. f. Physiol. 1891, No. 19 S. 618.

auftritt, längere Zeit hindurch sistiren kann. Hédon hält es daher für möglich, dass in dieser Zeit andere Organe vicariirend für das Pankreas eintreten. Lépine<sup>1)</sup> sagt in seiner neuesten Arbeit: „Ich selbst habe bei ca 100 Hunden die Exstirpation des Pankreas vorgenommen und habe nur unter ganz ausnahmsweisen Umständen Glykosurie fehlen gesehen.“

Bevor ich auf die eigentlichen Versuche eingehe, halte ich es wegen der Schwierigkeit, welche die Totalexstirpation des Pankreas bietet, für angezeigt, eine bis heute noch fehlende detaillirte Beschreibung dieser Operation zu geben, wie sie im Laufe der Experimente herausgebildet wurde und sich als zweckmässig bewährt hat.

Die zu operirenden Thiere bedürfen besonderer Auswahl, namentlich in Bezug auf Alter, Ernährung und Geschlecht. Zu junge Thiere gingen meistens wenige Stunden oder am folgenden Tage nach der Operation zu Grunde, bei zu fetten Hunden erwies sich die Gefahr der Infection grösser. Es bewährten sich Thiere von etwa 7—13 kg Gewicht. Hündinnen sind entschieden zu bevorzugen, weil es nur bei ihnen nach Vornahme der bekannten Falck'schen Operation mit Sicherheit gelingt, die genaue 24stündige Harnmenge zu erhalten.

Einen Tag vor der Operation werden die Thiere auf Carenz gesetzt, ohne dass ihnen jedoch das Wasser entzogen wird.

Der Bauch wird vom Sternum bis zur Blasengegend, sowie seitlich sorgfältig rasirt, die Haut mit Seife und Bürste gereinigt, darauf mit Aether und 5%igem Carbolwasser gründlich abgewaschen. Die Umgebung des Operationsfeldes wird mit Carboltüchern bedeckt, um Instrumente ablegen zu können und um die Berührung nicht desinficirter Theile zu vermeiden.

Die Instrumente werden abgebürstet, 1 Stunde in dest. Wasser ausgekocht und aus ausgekochtem lauwarmen dest. Wasser gereicht. Zur Ligatur dient ausschliesslich Seide, die in 5%igem Carbolwasser aufbewahrt und ebenfalls vor jedem Gebrauch in destillirtem Wasser ausgekocht wird.

---

1) Die Beziehungen des Diabetes zu Pankreas-Erkrankungen. Wien, 1892.

Zum Abtupfen dienen besonders vorbereitete Schwämme, die dauernd in 5% iger Carbollösung liegen und erst unmittelbar vor dem Gebrauch in lauwarmes destillirtes Wasser übertragen werden.

Die Narkose wird mit reinem Aether geleitet. Eine Combination mit einer vorangehenden Morphinumjection wurde unterlassen, da die Thiere meist schon vor Beginn der Operation darnach erbrechen.

Die Totalexstirpation wurde in den meisten Fällen in einer Sitzung vorgenommen<sup>1)</sup>.

Der Schnitt wird in der Linea alba geführt, beginnt an der Spitze des Processus xyploideus und reicht bis zum Nabel oder etwas über denselben hinaus. Das subperitoneale Fettgewebe wurde nach Unterbindung der Gefässe herausgeschnitten.

Vor der Schilderung der eigentlichen Exstirpation erwähne ich kurz die Lageverhältnisse des Pankreas beim Hund. Man unterscheidet einen horizontalen Schenkel, Portio gastro-lienalis und einen verticalen Schenkel, Portio duodenalis. Die Portio gastro-lienalis liegt locker im Mesenterium und verläuft von der Milz zum Pylorus, die Portio duodenalis liegt dem Duodenum eng an. Von ihrem unteren Ende zweigt sich ein mehr oder weniger langer Schenkel ab, der frei im Mesenterium liegt. Die Portio duodenalis enthält die Ausführungsgänge des Pankreas und die Gefässe, A. und V. pancreatico-duodenalis, welche Pankreas und Duodenum zugleich versorgen.

Die Exstirpation wird mit dem lienalen Ende begonnen. Mit der eingeführten Hand wird Magen und Milz vor die Bauchwand gezogen und mit warmen in destillirtem Wasser ausgekochten Compressen bedeckt. Das Netz wird an der betreffenden Stelle eingerissen. Nur so gelingt es, sich das lineale Ende zugänglich zu machen. Die Entfernung dieses Abschnitts bietet keine Schwierigkeiten. Mit den Fingern oder den geschlossenen Branchen einer Pincette gelingt es in der Regel leicht, ihn aus dem lockeren

---

1) Will man mit Sicherheit alles Pankreasgewebe entfernen, so dürfte sich die Exstirpation in einer Sitzung empfehlen. Exstirpirt man nämlich in mehreren Sitzungen, so treten in der Zwischenzeit derartige Verlöthungen zwischen den Darmschlingen ein, dass man das zurückgebliebene Stück entweder überhaupt nicht wiederfindet, oder dass, falls die Auffindung gelingt, sehr leicht wegen der vielfachen Verklebungen Stückchen zurückbleiben können.

Mesenterium ohne Blutung herauszupräpariren. Die Zahl der Gefässe wechselt etwas, übersteigt aber fast nie die Zahl drei. Ist so das Pankreas bis zum Pylorus ausgelöst, so wird dieser Theil mit einem dicken Seidenfaden abgeschnürt und herausgeschnitten, um jede Berührung des eminent fäulnissfähigen, der Luft bereits ausgesetzten Organs mit der Bauchhöhle zu vermeiden. Milz und Magen werden darauf reponirt und das Duodenum vorgezogen.

Die Portio duodenalis bietet die eigentlichen Schwierigkeiten bei der Operation. Weil Pankreas und Duodenum gemeinschaftlich durch Gefässe versorgt werden, müssen diese völlig aus dem Drüsengewebe herauspräparirt werden, wenn nicht, wie schon v. Mering und Minkowski gebührend hervorheben, das Duodenum gangränös werden soll. Die Auslösung der Gefässe beginnt zweckmässig auf der Hinterseite des Duodenums. Nach dem Pylorus zu trifft man hier sofort auf die V. pancreatico-duodenalis. Die Lage dieser Vene ist variabel, bald liegt sie oberflächlich in ihrem ganzen Verlauf, so dass sie leicht vom Pankreasgewebe abgeschoben werden kann, bald liegt sie tiefer und muss dann förmlich aus dem Drüsengewebe herauspräparirt werden. Zahlreiche Venenstämmchen münden aus dem Pankreasgewebe in sie hinein. Sämmtliche Aestchen müssen unterbunden werden, und zwar doppelt, weil sonst die Blutungen aus dem Pankreasgewebe in kurzer Zeit das Operationsfeld trüben und die Schwierigkeiten noch erhöhen. Die A. pancreatico-duodenalis liegt tiefer und näher dem Darm zu. Sie bietet bei der Operation gar keine Schwierigkeiten. Die von ihr ausgehenden Aeste sind meist so klein, dass sie sich nach der Durchreissung von selbst schliessen. Eine etwas grössere Arterie trifft man zuweilen in der Pylorusgegend. Sämmtliche Ausführungsgänge werden natürlich unterbunden.

Besonders schwierig gestaltet sich die Exstirpation der Portio duodenalis dann noch, wenn sich ein Fortsatz hoch oben bis zum Pylorus erstreckt. Man ist in diesem Falle genöthigt, auch den Magen noch theilweise vorzuziehen und die rechte Thoraxparthie tief herabzudrängen.

Das freie Ende dieses Schenkels wird meistens an der Spitze von einer grösseren Arterie und Vene versorgt, zuweilen verläuft

eine grössere Arterie und Vene in der Längsrichtung dieses Teiles und gibt mehrere Seitenäste ab. Im ersten Falle ist nur eine Ligatur notwendig, im letzten können drei bis vier Ligaturen erforderlich werden.

Zum Schluss wird die Bauchhöhle mit Stilschwämmen sorgfältig ausgetupft, die Blutgerinnsel werden entfernt. Darauf wird die Naht angelegt. Peritoneum und Bauchmuskeln werden zunächst vernäht, die Haut wird durch besondere Naht geschlossen und letztere mit Jodoformcollodium überzogen.

Die Carenz wird noch auf den folgenden Tag und je nach dem Befinden der Thiere auch noch länger ausgedehnt. Erst dann bekommen sie mehrmals im Tage Milch und rohe Eier in kleinen Portionen. Am fünften oder sechsten Tage wird mit fester Nahrung (Fleisch, Brod) begonnen.

Trotz streng durchgeführter Antisepsis kam es doch meistens zu Eiterungen der Stichkanäle und zu Abscessbildungen. Von 29 Totalexstirpationen ist nur viermal eine annähernd glatte Heilung zu verzeichnen. Der Grund dürfte, wie Mering und Minkowski hervorheben, darin zu suchen sein, dass die Thiere diabetisch sind und „ebenso, wie der diabetische Mensch, eine geringe Tendenz zur Wundheilung und eine verminderte Resistenz gegen die eindringenden Eiterungserreger zeigen“.

Nach Partialexstirpationen heilten die Wunden fast stets primär. Eine geringe Eiterung der Stichkanäle stellte sich nur dann ein, wenn die Hautnähte zu lange liegen blieben.

Gangrän des Duodenums trat bei exacter Durchführung dieses Operationsverfahrens nie ein.

---

Der während der Carenz vor der Operation gelassene Harn wurde in jedem Falle chemisch und mikroskopisch untersucht. Die Prüfung auf Eiweiss ergab in manchen Fällen schwache Opalescenz. Die polarimetrische Untersuchung lieferte stets ein negatives Resultat. Reduction war entweder gar nicht vorhanden oder schwankte innerhalb normaler Grenzen, Aceton oder Acetessigsäure konnten nie nachgewiesen werden. Mikroskopisch waren meistens einige weisse Blutkörperchen und Plattenepithelien, in manchen Fällen einige

Krystalle von Tripelphosphat und nicht selten kleinere und grössere Mengen von Fetttropfen nachweisbar.

### Totalexstirpationen.

Die Zahl der Totalexstirpationen beträgt 29. Die Section ergab jedesmal das vollständige Fehlen des Pankreas. Die Lebensdauer der Thiere schwankte zwischen  $1\frac{1}{2}$  und 15 Tagen. Das Körpergewicht nahm rapid ab. Bereits 3 Tage nach der Operation entwickelte sich in manchen Fällen eiterige Conjunctivitis, im weiteren Verlauf stellte sich grosse Muskelschwäche ein, und oft gesellte sich Decubitus an verschiedenen Gelenken hinzu. Bis auf 2 Fälle trat jedesmal andauernde Glykosurie auf. Von diesen beiden Hunden lebte der eine  $1\frac{1}{2}$ , der andere  $2\frac{1}{2}$  Tage. Bei den übrigen Thieren wurde die Zuckerausscheidung 8 resp. erst 68 Stunden nach der Operation beobachtet. Das Fehlen der Zuckerausscheidung in den beiden Fällen lässt sich wohl ungezwungen daraus erklären, dass die Thiere die Operation nicht lange genug überstanden haben. Am ersten Tage nach der Operation fand sich zuweilen starke Linksdrehung des Harns, die in einem Falle — 4,0% betrug.

Die Zuckerausscheidung begann bereits nach der Operation zu einer Zeit, als die Thiere noch keine Nahrung erhalten hatten. Bei den Thieren, die längere Zeit lebten, stieg die absolute Zuckermenge meistens in den nächsten 3—4 Tagen gradatim bis zu einer bestimmten Höhe, hielt sich einige Zeit auf schwankender Höhe, um dann wieder allmählich oder seltener plötzlich abzufallen. Das Maximum an Zucker (32,68 g innerhalb 24 Stunden) lieferte ein 9600 g schwerer Hund am 5. Tage nach der Operation. Das Thier hatte bis dahin nur Wasser erhalten. Zuckerfreie Intervalle, wie Hédon und Gley angeben, traten weder bei Darreichung von Wasser resp. Wasser und Milch noch bei gemischter Kost (Fleisch, Brod und Milch) auf. Dagegen fehlte kurz vor dem Tode oder in dem Harn, der während der Section in der Blase gefunden wurde, in manchen Fällen der Zucker vollständig.

Tabelle I enthält die genaueren Daten über die Lebensdauer der Thiere, über das zeitliche Auftreten und das Verhalten der Glykosurie kurz vor dem Tode.

## Tabelle I.

Bei längerer Lebensdauer der Hunde stellte sich ferner meistens eine geringe, *sub finem vitae* stärker werdende Albuminurie ein. Ob diese Albuminurie zur Zuckerausscheidung in irgend welcher Beziehung steht, mag dahingestellt bleiben. Jedenfalls sind für ihre Aetiologie zu berücksichtigen die Eiterungen, welche auch bei den sonst am besten verlaufenden Heilungen nicht ganz fehlten und ferner die bei der Section in allen Fällen gefundenen hochgradigen Veränderungen des Herzmuskels. Mikroskopisch fanden sich im Harn spärlich Cylinder nur in wenigen Fällen, häufig dagegen zahlreiche Fetttropfen, aus denen aber kein Schluss auf etwaige pathologische Veränderungen in den Nieren gezogen werden kann, da sie, wie erwähnt, auch im Harn nicht operirter Thiere oft in grosser Zahl vorkommen.

Im directen Anschluss an die Operation oder erst einige Tage vor dem Tode trat eine bald schwächere, bald stärkere Gallenfarbstoffreaction ein. Sie dürfte vorzugsweise ihre Erklärung finden in der vor wie einige Tage nach der Operation und vor dem Tode bestehenden Inanition. Immerhin ist auch noch die bei der Operation

nicht immer zu umgehende Zerrung des Ductus choledochus als ätiologisches Moment zu berücksichtigen.

Aus den Ammoniakbestimmungen, die in den Fällen XXII, XXIV, XXV, XXXXIII ausgeführt wurden, ohne weiteres auf eine Steigerung der Ammoniakausfuhr schliessen zu wollen, wie sie bekanntlich in schweren Fällen von Diabetes des Menschen in der Regel vorhanden ist, dürfte gewagt sein. Immerhin verdienen 0,982 g  $\text{NH}_3$  und 1,305 g  $\text{NH}_3$  (s. Tabelle von Hund XXII) innerhalb 24 Stunden einige Beachtung. Das Thier, welches diese Ammoniakmenge lieferte, wog 11400 g und hatte in 8 Tagen nur ein Ei und Wasser zu sich genommen. Coranda<sup>1)</sup> fütterte einen Hund von 7,35 kg Gewicht 9 Tage hindurch täglich mit 0,5 kg Pferdefleisch. Er fand als höchste Zahl 0,724 g  $\text{NH}_3$  in 24 Stunden.

Von ganz besonderem Interesse war die Angabe v. Mering's und Minkowski's, dass in einzelnen Fällen im Harn auch Aceton, Acetessigsäure und Oxybuttersäure aufgetreten seien. Bekanntlich treten diese Substanzen nicht auf im Harn hungernder Hunde, wie Külz<sup>2)</sup> nachgewiesen hat.

Durch einen neuerdings angestellten Versuch konnte ich mich überzeugen, dass ein Hund selbst nach 14 tägiger Carenz in seinem Harn weder Aceton noch Acetessigsäure erkennen liess.

Der Harn der operirten Hunde wurde während der ganzen Lebensdauer der Tiere täglich mit Ferrichlorid und Nitroprussidnatrium geprüft. Die Reaction auf Acetessigsäure fiel auch bei längerer Lebensdauer entweder völlig negativ oder zweifelhaft aus. Eine stärkere Reaction wurde jedenfalls auch bei den Thieren vermisst, die 14 oder 15 Tage die Operation überstanden. Etwas stärker war in manchen Fällen die Reaction auf Aceton. Spuren von Aceton zeigten sich zuweilen schon am zweiten Tage nach der Operation. Aber auch diese Reaction war selbst bei 15 tägiger Lebensdauer eine nur mässig starke. In zahlreichen Fällen wurde versucht,  $\beta$ -Oxybuttersäure in Form von  $\alpha$ -Crotonsäure nachzuweisen.

---

1) Coranda, Ueber das Verhalten des Ammoniaks im menschlichen Organismus. Arch. f. experim. Path. u. Pharm. Bd. 12 S. 82.

2) E. Külz, Beiträge zur Kenntniss des Glykogens, Festschr. zur 50jähr. Doctor-Jubelfeier von Karl Ludwig, S. 114 u. 115.

Da es sich nach dem Ausfall der Reactionen auf Aceton und Acetessigsäure voraussichtlich nur um Spuren handeln konnte, so wurden meistens grössere Mengen, 500—1000 ccm in bekannter Weise verarbeitet. Es gelang nicht ein einziges Mal, auch nur die Spur einer Säure zu finden, welche die für  $\alpha$ -Crotonsäure charakteristischen Eigenschaften gezeigt hätte.

Nach den Schilderungen v. Mering's und Minkowski's sollte man annehmen, dass es gar nicht so selten gelingt, Oxybuttersäure nachzuweisen. Die vorliegenden Untersuchungen zwingen aber zu dem Schluss, das Vorkommen der Oxybuttersäure als Ausnahmefall zu bezeichnen. Es wäre wünschenswerth, dass nach dieser Richtung auch noch von anderen Autoren Untersuchungen angestellt würden.

Die übrigen Erscheinungen des Diabetes, Polydipsie, Polyurie und Polyphagie gestalteten sich bei den verschiedenen Thieren sehr wechselnd.

Ob etwa der Ausfall dieser Erscheinungen in irgend welchem Zusammenhang mit den complicirenden Erkrankungen steht, lasse ich dahingestellt. Gleichwohl darf nicht unerwähnt bleiben, dass ausgesprochene Polydipsie und dementsprechend Polyurie auch bei den Thieren nicht vorhanden waren, die bis zu 15 Tagen lebten, und bei denen die Section nur geringe Eiterung der Bauchdecken oder kleinere abgekapselte Abscesse in der Bauchhöhle ergab. Das Maximum von Harn, das ein Hund von 5150 g entleerte, betrug bei reichlichem Angebot von Flüssigkeit 602 ccm in 24 Stunden.

Eine besondere Gier in der Nahrungsaufnahme wurde ebenfalls vermisst. Ebensowenig verschlangen die Thiere ihre eigenen Faeces, beide Erscheinungen wurden dagegen einige Zeit nach der Operation bei den Hunden beobachtet, denen das Pankreas bis auf  $\frac{1}{9}$  oder  $\frac{1}{5}$  extirpirt war.

Die Menge der Fäcalien war entsprechend der Nahrungsaufnahme nicht beträchtlich. Die Consistenz nahm in dem Grade, als die Thiere feste Nahrung verweigerten, ab. Einige Tage oder kurz vor dem Tode wurden sie meistens dünnflüssig. Die Farbe ging von braun in braungelb, gelb und graugelb über. Nach Fütterung mit Milch und Eiern war mikroskopisch anfangs kein

Fett im Koth nachweisbar. Erst einige Tage vor dem Tode fanden sich Fetttropfen in geringerer oder grösserer Zahl. Nach Fütterung mit Brod und Fleisch konnten stets grössere Mengen Stärkekörner und gut erhaltener Muskelfasern nachgewiesen werden.

Zur genaueren Charakterisirung des ganzen Verhaltens der Thiere sind vom Hund XXII, XXIV, XXV, XXXVIII und XXXXIII Tabellen zusammengestellt. (S. S. 97—105).

Das Glykogen der Organe sank bis auf Spuren oder schwand vollständig. Die in vielen Fällen unmittelbar nach der Section vorgenommene mikrochemische Untersuchung der Leber auf Glykogen fiel durchweg negativ aus. Von zwei Hunden wurde das Glykogen von Leber und Muskeln quantitativ bestimmt.

Es lieferten von

Hund XXII	100 g Leber	kein Glykogen
	100 g Muskeln	„ „
Hund XXV	100 g Leber	0,0124 g Glykogen
	100 g Muskeln	0,0026 g „

Unter den Sectionsbefunden erwähnen v. Mering und Minkowski als constant nur eine hochgradige Verfettung der Leber. Der Fettgehalt betrug nach ihnen 30—40 % der frischen Substanz.

Die in der vorliegenden Arbeit mitgetheilten Versuche ergaben weiter, dass, wenn man das Pankreas in einer Sitzung total exstirpirt, neben hochgradiger Leberverfettung ebenso constant eine hochgradige Verfettung der Nieren und der gesamten quergestreiften Muskulatur auftritt. Diese Veränderungen lassen sich bereits drei Tage nach der Operation mit Sicherheit nachweisen und können innerhalb fünf Tagen den höchsten Grad erreichen. Die Verfettung der Nieren und der gesamten quergestreiften Muskeln ist bereits oft makroskopisch so in die Augen springend, dass sie nicht übersehen werden kann. Die mattgraue Farbe der Markstrahlen in der normalen Hundeniere macht einer mehr graugelben bis gelben Färbung Platz. Die ganze Rinde nimmt eine mehr gelbliche Farbe an, so dass sich die Glomeruli als rothe Pünktchen scharf abheben. Auch die geraden Kanälchen der Marksubstanz,



Hund  
Pinscher,

Operation: 10. VIII. 91.

Tod: 21. VIII. 91 (8<sup>3</sup>/<sub>4</sub> h früh).

Es wurden vorgefunden			Spec. Ge- wicht	Reaction	Durch Dreh- ung ermittel- ter Zucker- gehalt in		Eiweiss	Aceton	Acetonsäure
Datum	Zeit	Harn in ccm			%	g			
1891 12. VIII.	Abds.	370	1048	sauer	0	0	—	0	0
13. VIII.	—	0	—	—	—	—	—	—	—
14. VIII.	früh	330	1046	sauer	+ 4,9	16,17	—	0	0
15. VIII.	—	0	—	—	—	—	—	—	—
16. VIII.	—	0	—	—	—	—	—	—	—
17. VIII.	9 <sup>h</sup> früh	330	1043,5	sauer	+ 4,0	13,20	—	0	0
18. VIII.	"	315	1045	alkalisch	+ 3,6	11,34	geringer Nieder- schlag	0	0
19. VIII.	"	295	1044	"	+ 3,8	11,21	"	0	0
20. VIII.	"	373	1043	"	+ 4,2	15,67	sehr ge- ringer Nie- derschlag	0	0
21. VIII.	"	152	1031	"	+ 1,6	2,43	mässiger Nieder- schlag	0	0

namentlich nach der Papille zu, treten als grauweisse Streifen deutlich hervor.

Die quergestreifte Muskulatur erscheint in den frühen Stadien zuweilen makroskopisch ohne Veränderung, ist höchstens etwas matt















Die Nieren wurden erst nach der Härtung untersucht.

An Osmiumsäurepräparaten erscheinen in den ausgesprochenen Fällen die geraden Kanälchen der Rinde weit über die Norm mit Fett gefüllt. Bei schwacher Vergrösserung scheinen manche gleichsam mit schwarzer Masse ausgegossen zu sein. Bei starker Vergrösserung findet man Fett im Epithel und im Lumen der Kanälchen. Kerne sind überhaupt nicht mehr sichtbar. Die geraden Kanälchen im äusseren Theile des Markes zeigen eine ähnliche, wenn auch nicht so starke Verfettung. An manchen Stellen sind auch hier keine Kerne mehr zu finden. Viele Kanälchen enthalten nach der Papille zu Fett in ihrem Lumen. Die gewundenen Kanälchen sind ebenfalls und zwar herdweise stärker verfettet. In Controlpräparaten normaler Hundenieren habe ich gerade diese Kanälchen entweder vollständig frei oder nur in sehr wenigen Präparaten mit spärlichen Tröpfchen erfüllt gefunden. Das sicherste Zeichen der Verfettung bieten daher gerade diese Kanälchen, die bereits drei Tage nach der Operation theilweise stark mit Fett gefüllt sein können. Kleine Tröpfchen finden sich ferner nicht selten im Kapselraum des Glomerulus.

Besondere Erwähnung verdient noch, dass einige grössere Gefässe, namentlich unter der Rinde, zahlreiche kleinere bis grosse Fetttropfen enthielten<sup>1)</sup>. Die Endothelien der Gefässe waren nicht verfettet.

Das genauere Verhalten der Kerne wurde in einigen Fällen an Controlpräparaten studiert, die entweder direct in absolutem Alkohol gehärtet oder nach vorhergehender Härtung in Müller'scher Flüssigkeit mit Alkohol weiter behandelt und in Celloidin eingebettet wurden. Die mit sauerem Haematoxylin, Lithioncarmin, Safranin oder Vesuvin gefärbten Präparate zeigen in sämtlichen, auch in den am stärksten verfetteten Kanälchen scharfe Kernfärbung. Die Epithelien lassen ebenfalls ausser den durch das extrahierte Fett entstandenen Lücken keine Veränderungen erkennen.

---

1) Ich benutze die Gelegenheit, bereits an dieser Stelle zu erwähnen, dass ich in verschiedenen grösseren Nierengefässen einer Diabetica, die im Coma gestorben war, ebenfalls grosse Mengen kleinerer und grösserer Fetttropfen gefunden habe.

Ausgesprochene entzündliche Erscheinungen an der Niere mit zahlreichen Cylindern, namentlich in den geraden Kanälchen, fanden sich nur in einem Falle im Anschluss an starke Cystitis.

Die quergestreifte Muskulatur des ganzen Körpers wurde bis in die kleinsten Muskeln hinein auf's Eingehendste mikroskopisch untersucht.

Um einen Anhalt zu haben über die Beschaffenheit der Muskeln vor der Zuckerausscheidung, wurden jedem Hunde unmittelbar nach der Operation kleine Muskelstückchen aus dem Vorder- und Hinterbeine oder während der Operation aus den Bauchmuskeln excidirt und frisch untersucht. Diese excidirten Stückchen zeigten zum Theil ein durchaus normales Verhalten, in einigen Fällen waren aber die Fasern theilweise diffus mit matten Körnchen besetzt, die gegen Essigsäure keine unerhebliche Resistenz zeigten. Fetttröpfchen, die sich schon durch ihren Glanz allein als solche kundgaben, fanden sich nie.

Fünf Tage nach der Operation hatte bei einem Hund (Nr. 28) die Verfettung bereits den höchsten Grad erreicht. Die Muskelfasern aus den verschiedensten Körperregionen waren streckenweise mit kleinen und grossen Fetttropfen so stark bedeckt, dass von Querstreifung überhaupt nichts mehr zu sehen war. In besonders hohem Grade war das Zwerchfell afficirt.

Osmiumsäurepräparate, Quer- und Längsschnitte bestätigten das Resultat der frischen Untersuchung.

Längsschnitte von Muskelstückchen, die in Müller'scher Flüssigkeit und Alkohol gehärtet wurden, zeigen vielfach deutlich matte Querstreifung, während die Kerne im Wesentlichen unverändert erscheinen.

Die bereits makroskopisch wahrnehmbaren gelben Flecken an der Herzmuskulatur und am M. biceps brachii boten insofern mikroskopisch noch Besonderheiten, als neben starker Verfettung die Fasern auf Strecken ein hyalines, in Osmiumsänrepräparaten hyalines, gelbes Aussehen darboten. Muskelfasern des M. biceps brachii zeigten ausserdem oft grosse Neigung zum Zerfall in die Quere. Theilweise war die contractile Substanz völlig geschwunden, und es









untersucht. Weder an den Ganglienzellen noch an den Nervenfasern waren Veränderungen wahrzunehmen.

### Partialexstirpationen.

Fünf Hunden wurde das Pankreas partiell exstirpiert. Die Theile welche zurückbleiben sollten, wurden vor ihrer Versenkung in die Bauchhöhle durch dicke Seide abgeschnürt.

Ueber die Einzelheiten gibt Tabelle IV Aufschluss.

Tabelle IV.

No. des Versuches im Protokoll	Tag der Operation	Dauer der Beobachtung	Anfangsgewicht in g	Endgewicht in g	Welcher Theil blieb in der Bauchhöhle zurück?	Länge und Gewicht des exstirpirten Stückes	Länge des zurückgebliebenen Stückes
V	9. VI. 91	25 Tage	11070	6075	Das frei im Mesenterium gelegene Ende der Portio duodenalis	30 cm lang 29,5 g schwer	5 cm
VI	10. VI. 91	9 Tage	9070	—	Derselbe Theil	24 cm lang 33,5 g sch.	4 cm
XXXX	4. I. 92	lebt noch	5020	—	Der an der Milz gelegene Theil der Portio gastrolinalis	15,0 g schwer	ca. 3 cm
XXXXV	19. III. 92	11 Tage	7080	6070	Der am Duodenum gelegene Theil der Portio duodenalis	—	—
XXXXVI <sup>1)</sup>	6. IV. 92	lebt noch	12010	—	Das freie im Mesenterium gelegene Ende der Portio duodenalis. Die grosse an der Spitze liegende Arterie und Vene wurden unterbunden	28 cm lang 24 g schwer	ca. 3 cm

1) Dieser Hund ist inzwischen am 17. VIII. 1892, also über vier Monate nach der Operation diabetisch geworden. Der Diabetes schwerer Form hielt an bis zu dem am 15. X. erfolgten Tode. Das Thier schied in den ersten Wochen bei absoluter Fleischdiät pro Tag im Mittel 40,0 g Zucker aus. Ueber die Versuche, welche angestellt wurden, um über das Verhalten der Zuckerausscheidung nach

Hunde, bei denen durch die Operation die Zufuhr von Pankreassaft zum Darm abgeschnitten war, zeigten abnorme Gefrässigkeit. Die Thiere verschlangen oft ihre eigenen Fäces, worin übrigens unverdautes Futter (Stärke, Muskelfasern) in abnormer Menge nachzuweisen war. Trotz guter Fütterung nahm das Körpergewicht ab.

Der Harn von Hund V, VI und XXXXV wurde nach der Operation während der ganzen Beobachtungsdauer täglich auf Zucker polarimetrisch und nach Trommer geprüft. Es konnte nie Zucker nachgewiesen werden. Aceton und Acetessigsäure waren auch nicht in Spuren zu finden.

Ueber Hund XXXX, der jetzt schon acht Monate und über Hund XXXXVI, der vier Monate beobachtet ist, behalte ich mir genaue Mittheilungen in einer späteren Arbeit vor.

---

Der Muskelbefund bei Hunden, die durch Totalexstirpation des Pankreas künstlich diabetisch gemacht wurden, veranlasst mich an dieser Stelle den Befund mitzutheilen, welchen ich an der Muskulatur einer an Diabetes gestorbenen Frau zu beobachten Gelegenheit hatte. Es handelt sich um eine 57 Jahre alte Frau. Die Diagnose auf Diabetes war im October 1891 gestellt worden, bereits am 21. Januar 1892 trat der Tod im Coma ein.

Section zwei Stunden post mortem. Körpermuskeln schlaff von mattem Aussehen. Herz schlaff von mattgelber Farbe. Papillarmuskeln gesprenkelt.

#### Mikroskopischer Befund der Muskeln.

Die Muskeln wurden zunächst frisch in 0,5 %iger Kochsalzlösung mit nachherigem Zusatz verdünnter Essigsäure untersucht. Die Resultate finden sich in Folgendem zusammengestellt.

Herz: Sämmtliche Fasern mit mittelgrossen Fetttropfen bedeckt, Querstreifung theilweise matt.

Muskulatur des Oberarmes: Zahlreiche, meist stark- und feinkörnig verfettete Fasern.

---

Einfuhr verschiedener Kohlehydrate Aufschluss zu gewinnen, werde ich in einer weiteren Mittheilung ausführlich berichten. Hervorgehoben sei hier nur noch, dass Verfettungen sowohl in der Leber wie in den Nieren und der quer gestreiften Muskulatur vermisst wurden.

Zwerchfell: Ziemlich viele stark feinkörnig verfettete Fasern.

Bauchmuskulatur: Spärlich verfettete Fasern, einige mit matter Querstreifung.

M. psoas: Zahlreiche, mit feinen und grossen Fetttropfen besetzte Fasern, bei vielen matte oder geschwundene Querstreifung.

M. quadriceps cruris: Ziemlich viel fein- bis grobkörnig verfettete Fasern.

M. gastrocnemius: Ziemlich reichlich fein- und grobkörnig verfettete Fasern.

Stückchen der angeführten Muskeln, die mit Marchi'scher Lösung behandelt wurden, bestätigen das Resultat der frischen Untersuchung

Die Kerne liessen an Muskeln, nach Härtung in Müller'scher Flüssigkeit und Anwendung der verschiedensten Farbstoffe keine Veränderungen erkennen.

# Zur Frage nach der Bedeutung des Asparagins als Nahrungsstoff.

Von  
Dr. S. Gabriel.

(Mittheilung aus dem thierchemischen Institut der Universität Breslau.)

Im X. Bande dieser Zeitschrift S. 492 theilt G. Politis seine Versuche „über die Bedeutung des Asparagins als Nahrungsstoff“ mit, welche bereits im Jahre 1883 ausgeführt und in demselben Jahre von C. Voit in der Münchener Akademie der Wissenschaften einer kurzen Besprechung unterzogen worden sind.

Politis füttert weisse Ratten mit vier verschiedenen Nahrungsmischungen von nachstehender Zusammensetzung:

	I	II	III	IV
Fett . . . . .	36,6	30,9	29,3	25,4
Stärke . . . . .	36,6	30,9	29,3	25,4
Fleischextrakt . .	26,8	22,7	21,5	18,6
Fleischmehl . . .	—	—	19,9	17,2
Asparagin . . . .	—	15,5	—	18,4

Die Quantität des aufgenommenen Futters, sowie die dabei beobachtete Körpergewichts-Zunahme bzw. -Abnahme liefern Politis die Kriterien zur Beurtheilung des Asparagins als Nahrungsstoff.

Gegen diese Methode als solche lässt sich gewiss nicht das Geringste einwenden; wohl aber gibt die Art und Weise, wie Politis die auf dem eben gekennzeichneten Wege ermittelten Thatsachen verwerthet, zu schweren Bedenken Anlass.

Bei der Fütterung mit Mischung I und II stellte sich nämlich heraus, dass dieselben gleichwerthig sind: die Thiere gingen bei gleicher Futteraufnahme in derselben Zeit zu Grunde. Ueber den Verlauf des Versuchs in den ersten 18 Tagen, in welcher Zeit die

Thiere regere Fresslust zeigten als später, geben folgende Tabellen Aufschluss:

Mischung I.

Ratte 4	zeigte	in	18	Tagen	bei	127 g	Futteraufnahme	23 %	Gewichtsverlust
" 5	"	"	18	"	"	108 g	"	26 %	"
" 8	"	"	18	"	"	96 g	"	21 %	"
" 6	"	"	18	"	"	110 g	"	26 %	"
<hr/>									
Mittel in 18 Tagen bei 110 g Futteraufnahme 24 % Gewichtsverlust.									

Mischung II.

Ratte 1	zeigte	in	18	Tagen	bei	108 g	Futteraufnahme	27 %	Gewichtsverlust
" 2	"	"	18	"	"	117 g	"	27 %	"
" 7	"	"	18	"	"	92 g	"	23 %	"
" 3	"	"	18	"	"	121 g	"	28 %	"
<hr/>									
Mittel in 18 Tagen bei 109 g Futteraufnahme 26 % Gewichtsverlust.									

„Nach diesen Versuchen“ — meint Politis — „bestehen nur geringfügige, zufällige Unterschiede zwischen den Ergebnissen der Fütterung mit Fett und Kohlehydraten ohne und mit Zusatz von Asparagin. Würde das Asparagin in den gegebenen Mengen eine irgendwie in Betracht kommende eiweissparende Wirkung bei den Ratten ausgeübt haben, oder eine wesentliche Bedeutung für die Ernährung besitzen, dann hätten die Ratten der Versuchsreihe II länger am Leben bleiben müssen, als die der Versuchsreihe I.“

Dieser Schluss ist nicht zutreffend; es handelt sich gar nicht um einen Zusatz von Asparagin zu einem eiweissfreien Futter, sondern um einen theilweisen Ersatz des eiweissfreien Futters durch Asparagin. Politis' Versuche zeigen, dass ein erheblicher Theil (15,5 %) der Mischung I durch Asparagin ersetzt werden konnte, ohne dass sich der Nähreffect änderte. Daraus folgt aber keineswegs die Bedeutungslosigkeit des Asparagins für die Ernährung; vielmehr könnten wir mit grösserem Rechte schliessen, dass das Asparagin unter den von Politis eingehaltenen Bedingungen dem Fett und der Stärke äquivalent ist. Letzterer Schluss muss wenigstens so lange aufrecht erhalten werden, bis nachgewiesen ist, dass die Thiere auch nicht schneller zu Grunde gegangen wären, wenn man ihnen 15,5 % des Futters ohne jeden Ersatz einfach entzogen hätte, wenn sie also in 18 Tagen statt 110 g nur 93 g gefressen hätten.

Betrachten wir ferner die Beobachtungen, welche Politis bei der Fütterung mit Mischung III und IV gemacht hat, so gestalten sich die Verhältnisse bei Thier 6 wie folgt: Die Ratte erhielt zunächst Mischung I und verlor dabei, wie bereits erwähnt, 26 % ihres Körpergewichts. Als sie hierauf Mischung III erhielt, erholte sie sich langsam und erlangte bei einer täglichen Futteraufnahme von 5,9 g in 67 Tagen ihr ursprüngliches Gewicht (144 g) fast wieder. Hierauf wurde dem Thiere Mischung IV verabreicht; es consumirte davon 7,7 g pro Tag und erhielt sich auf seinem Körperbestande.

Vergegenwärtigen wir uns nun die Nährstoffmengen, welche Ratte 6 bei der Fütterung mit Mischung III und IV täglich aufgenommen hat, so gelangen wir zu folgenden Zahlen:

	III	IV
Fett . . . . .	1,729 g	1,956 g
Stärke . . . . .	1,729 g	1,956 g
Fleischextrakt . .	1,269 g	1,432 g
Fleischmehl . . .	1,174 g	1,324 g
Asparagin . . . .	—	1,032 g
Summe	5,90 g	7,70 g

Wir ersehen aus denselben, dass — ganz abgesehen vom Asparagin — die Summe der Nährstoffe bei Futtermischung IV grösser ist, als bei Mischung III, dass also das Thier bei der Fütterung mit Mischung IV nicht nur ein Plus von Asparagin, sondern auch ein solches von Fleischmehl, Fett und Stärke verzehrt hat. Wenn es trotzdem nicht mehr an Gewicht zugenommen hat, so liegt das offenbar daran, dass es sich bereits in sehr gutem Körperzustande befand, an welchem der Zusatz von Asparagin ebensowenig ändern konnte, wie derjenige von Fleischmehl, Fett und Stärke.

Die Versuche von Politis sind daher einestheils überhaupt nicht geeignet, etwas über die Bedeutung des Asparagins als Nahrungstoff auszusagen, andernteils sprechen sie auch bei den omnivoren Ratten eher zu Gunsten als zu Ungunsten des Asparagins.

Ich habe auf Veranlassung des Herrn Prof. Weiske in den Jahren 1890 und 1891 in ähnlicher Weise wie Politis längere Zeit

mit weissen Ratten operirt und dabei die Erfahrung gemacht, dass es recht schwer hält, mit diesen Thieren vergleichbare Resultate zu erhalten. Insbesondere ist es die Verschiedenheit im Futterconsum, welche das Gelingen der Versuche oft in Frage stellt. Denn selbst wenn man es mit Thieren von möglichst gleichem Körpergewicht oder mit denselben Thieren zu verschiedenen Zeiten zu thun hat, muss man darauf gefasst sein, dass sie recht verschiedene Futterquantitäten verzehren und damit den beabsichtigten Parallelismus der Versuche zu nichte machen. Ich möchte daher im Nachfolgenden nur denjenigen Versuchen einige Worte widmen, welche von derartigen Fehlern möglichst frei sind und ausserdem wegen ihrer Analogie mit den Politis'schen Versuchen Interesse beanspruchen.

Die Futtermischungen, deren ich mich bediente, hatten nachstehende procentische Zusammensetzung:

	1	2	3	4	5	6
Kartoffelstärke . . .	75,0	61,5	61,5	—	—	—
Entharztes Holzmehl	11,2	11,2	11,2	—	—	—
Rohrzucker . . . .	11,2	11,2	11,2	—	—	—
Roggenmehl . . . .	—	—	—	75,0	75,0	85,7
Heuasche . . . . .	1,0	1,0	1,0	—	—	—
Körnerasche . . . .	0,6	0,6	0,6	—	—	—
Kochsalz . . . . .	1,0	1,0	1,0	—	—	—
Fleischmehl . . . .	—	—	—	25,0	12,5	14,3
Fibrin . . . . .	—	—	13,5	—	—	—
Asparagin . . . . .	—	13,5	—	—	12,5	—

Ratte A erhielt vom 6. November bis 19. December 1890 Mischung 2, Ratte B in derselben Zeit Mischung 1. Der Futterconsum von Ratte A betrug im Ganzen 538 g oder pro Tag 12,81 g; derjenige von Ratte B insgesamt 599 g, d. h. pro Tag 14,26 g. Die täglich vorgenommenen Wägungen der Thiere ergaben Folgendes:

(Siehe Tabelle auf Seite 119.)

Demnach können wir constatiren:

Ratte A, 262 g schwer, verzehrte in 42 Tagen 538 g der Mischung 2 und  
verlor dabei 106,5 g = 40,7 % an Gewicht

Ratte B, 255 g schwer, verzehrte in 42 Tagen 599 g der Mischung 1 und  
verlor dabei 102,0 g = 40,0 % an Gewicht.





Mit Ratte B experimentierte ich ausserdem in folgender Weise: Das Thier wurde so lange mit Milch und Semmel ernährt, bis es nicht mehr schnell an Gewicht zunahm. Hierauf erhielt es zehn Tage lang Mischung 1 und zwar pro Tag 9 g. In derselben Art wurde das Thier noch zweimal aufgefüttert, um hieran einmal die Verabreichung von Mischung 2, das andere Mal von Mischung 3 anzuschliessen. Die dabei beobachtete Gewichtsabnahme ist aus folgender Tabelle ersichtlich:

Gewichtsabnahme der Ratte B  
in 10 Tagen bei täglicher Verabreichung von 9 g der Mischung.

1		2		3	
Datum	Körpergewicht	Datum	Körpergewicht	Datum	Körpergewicht
	g		g		g
4. V.	240	4. VI.	235	9. VII.	227
5. „	237	5. „	230	10. „	229
6. „	233	6. „	223,5	11. „	225
7. „	230	7. „	219,5	12. „	220
8. „	224	8. „	215	13. „	222
9. „	216	9. „	209	14. „	217
10. „	213	10. „	209	15. „	215
11. „	210	11. „	206,5	16. „	209
12. „	206	12. „	203	17. „	209
18. „	199	13. „	198,5	18. „	205
14. „	197	14. „	196	19. „	205
Gewichtsverlust 43 = 17,9 %		Gewichtsverlust 39 = 16,6 %		Gewichtsverlust 22 = 9,7 %	

Diese drei Versuche sind zwar nur von sehr kurzer Dauer, genügen aber in Bezug auf Vergleichbarkeit auch strengen Anforderungen. Sie beziehen sich sämtlich auf dasselbe Thier; letzteres befand sich beim Beginn der Versuche stets in sehr annähernd demselben Körperzustande und verzehrte genau gleiche Quantitäten von Futter.

Wir erkennen auch hier, dass die Mischungen 1 und 2 gleichwertig sind, während die fibrinhaltige Mischung 3 naturgemäss eine viel günstigere Wirkung ausübt.

Während wir bisher fast ausschliesslich mit eiweissfreien Mischungen operirt haben, sollte eine dritte Ratte C dazu dienen, die Wirkung des Asparagins bei Gegenwart von Eiweiss zu ermitteln. Zu diesem Zwecke suchte ich zunächst auszuprobieren, welche



Asparagin ganz fortgelassen wurde, trug dies zur Beschleunigung der Gewichtsabnahme nichts bei. — Daraus folgt, dass das Asparagin für die Ernährung der Ratte C unter den hier eingehaltenen Bedingungen keine Bedeutung besitzt. Es bietet nicht nur keinen Ersatz für einen Theil des Fleischmehls, sondern erscheint als indifferenten Körper, dessen Gegenwart oder Abwesenheit sich durch nichts bemerkbar macht.

Ich habe diesen Versuch theilweise wiederholt, indem ich Ratte C so lange mit Milch und Semmel fütterte, bis sie ihr Anfangsgewicht (273 g) wieder erreicht hatte, und nun Mischung 6 verabreichte. Sie frass davon 12,5 g pro Tag, also 0,5 g weniger als früher, und zeigte dabei folgende Gewichtsabnahme:

Körpergewicht der Ratte C  
bei täglicher Verabreichung von 12,5 g der Mischung 6.

Datum	Körpergewicht	Datum	Körpergewicht
	g		g
28. XII. 1891	269	7. I.	266,5
29. „	270	8. „	265
30. „	269	9. „	265
31. „	270	10. „	265
1. I. 1892	268	11. „	264
2. „	267	12. „	263
3. „	269	13. „	265
4. „	266	14. „	263
5. „	268	15. „	262
6. „	266,5	16. „	260
		Gewichtsverlust 13 in 20 Tagen = 4,7 %	

Das Resultat deckt sich fast vollständig mit demjenigen der analogen Fütterung vom 13. November bis 3. Dezember.

Wenn wir aus den vorliegenden Versuchen, sowie denjenigen von Politis, das Facit ziehen, so gelangen wir zu dem Ergebniss, dass das Asparagin auch für die Ernährung der omnivoren Ratten nicht bedeutungslos ist, dass seine Bedeutung aber erst zur Geltung gelangt, wenn es im Futter der Thiere an Eiweiss fehlt.<sup>1)</sup>

1) Auch bei den von H. Weiske u. A. mitgetheilten Asparagin-Fütterungsversuchen mit herbivoren Thieren war die Beobachtung gemacht und ausdrücklich darauf hingewiesen worden, dass das Asparagin ganz besonders in einem sehr eiweissarmen, aber an Kohlehydraten reichen Futter günstig wirkt.

Diese Thatsache erinnert an Beobachtungen, welche Herr Professor H. Weiske neuerdings bei seinen mannigfaltigen Fütterungsversuchen mit Asparagin zu machen Gelegenheit hatte und welche hier mitzutheilen mir derselbe gütigst gestattet hat. Weiske fand nämlich, dass das Asparagin in ähnlicher Weise wie das Eiweiss im Stande ist, der bei reichlicher Fütterung mit Kohlehydraten auftretenden Verdauungsdepression dieser Stoffe entgegenzuwirken. Auch in unserem Falle zeigte es sich, dass der Koth der stickstofffrei gefütterten Thiere deutliche Stärke-Reaction gab, während die Asparaginthiere einen Koth entleerten, welcher fast oder ganz frei von Stärke war. Die Wirkung des Asparagins ist deshalb vielleicht nur eine indirecte, indem dieser Stoff die Ausnutzung der Kohlehydrate begünstigt.

---

## Bemerkung zu der Mittheilung von Dr. S. Gabriel.

Von  
**Karl Voit.**

Ich möchte an die Mittheilung des Herrn Dr. S. Gabriel einige Bemerkungen anknüpfen, damit die Versuche von Dr. G. Politis nicht in einem falschen Lichte erscheinen und ihre Bedeutung nicht verkannt werde.

Man hat bekanntlich eine Synthese oder eine Regeneration von Eiweiss im Thierkörper aus gewissen stickstoffhaltigen Zersetzungsproducten mit den stickstofffreien Stoffen der Nahrung angenommen und ferner dem Asparagin insbesondere das Vermögen zugesprochen, ähnlich wie der Leim eine beträchtliche Menge von Eiweiss vor dem Zerfall zu bewahren. Es wäre selbstverständlich von grosser Tragweite für unsere Anschauungen über die Processe der Ernährung, wenn solche Vorgänge wirklich stattfinden würden; ich habe deshalb schon vor längerer Zeit Versuche hierüber in meinem Laboratorium veranlasst, zu welchen die Versuche von G. Politis und J. Mauthner, sowie weitere noch nicht veröffentlichte von K. B. Lehmann und J. Tsuboi gehören.

Politis hatte gefunden, dass mit einem Gemische von Fett und Stärkemehl ohne Eiweiss gefütterte weisse Ratten in 18 Tagen fast ebensoviel an Gewicht abnehmen, wie andere mit einem Gemische von Fett, Stärkemehl und Asparagin gefütterte bei fast der gleichen Menge des verzehrten Futters. Er schloss daraus (S. 506), dass das Asparagin bei den omnivoren Ratten keinen erheblichen Einfluss auf den Eiweisszerfall ausübe, oder keine irgendwie in Betracht kommende eiweiss sparende Wirkung und also (selbstverständlich in letzterer Beziehung) keine wesentliche Bedeutung für die Ernährung besitze.<sup>1)</sup>

1) An Fett und Stärkemehl hat es den Thieren dabei nicht gemangelt, denn als zu dem Gemische der stickstofffreien Stoffe, bei welchem eine unauf-

Herr Dr. Gabriel macht nun darauf aufmerksam, dass, da bei Asparaginzusatz die nämliche Futtermenge etwas weniger Fett und Kohlehydrate enthielt (statt 80,5 g nur 68,0 g) und trotzdem der Nähreffect der gleiche blieb, dieser Theil des Fettes und Stärkemehls durch das Asparagin ersetzt worden sein musste. Es ist gewiss richtig, dass die Thiere bei Asparaginzusatz weniger stickstofffreie Stoffe verzehrt haben, aber dieser Ausfall stickstofffreier Substanz kann nur sehr wenig die Eiweisszersetzung steigern. Es zeigte sich dementsprechend in der That auch, dass die Asparagintratten etwas mehr an Gewicht abnahmen (26 % gegen 24 % der ohne Asparagin gefütterten). Nach diesen Versuchen kann, wie wohl Jedermann zugeben wird, das Asparagin keinen erheblichen sparenden Einfluss auf den Eiweissumsatz ausgeübt haben, nicht in dem hohen Grade wie der Leim, und weiter hat Politis in seinen Schlussfolgerungen nichts behauptet. Es kann auch nicht mit den Kohlehydraten zu Eiweiss geworden sein. Ergeben doch selbst die Versuche von Weiske und seinen Schülern an Pflanzenfressern nur eine geringe eiweisschützende Wirkung des Asparagins (von etwa 6 %), welche etwas kleiner ist als die von Fett oder Kohlehydrat und wesentlich kleiner als die des Leims.<sup>2)</sup> Wir haben dem Asparagin nicht jede Bedeutung für die Ernährung abgesprochen, wie Gabriel sagt; es geht aus der Abhandlung von Politis und namentlich aus der damit in untrennbarem Zusammenhang stehenden von Mauthner, welche Gabriel nicht erwähnt, deutlichst hervor, dass wir eine geringe eiweiss- und auch fettersparende Wirkung des Asparagins nicht leugnen, ja eine solche auch bei dem fleischfressenden Hunde nachgewiesen haben; wir hielten die Wirkung nur nicht für erheblich, nicht so erheblich wie etwa die des Leims.

haltsame Abnahme des Körpergewichtes stattfand, Eiweiss hinzugefügt wurde, fand nicht nur keine weitere Abnahme des Gewichtes, sondern eine Steigerung desselben bis zur ursprünglichen Höhe statt; die Gewichtsabnahme war also nur durch das Fehlen des Eiweisses bedingt. Da durch das Asparagin die Gewichtsabnahme nicht aufgehalten wurde, dieselbe vielmehr dabei fast die gleiche war wie ohne das Asparagin, so konnte die Wirkung des letzteren auf den Eiweisszerfall doch keine erhebliche sein.

2) Allerdings nur dann, wenn von dem Fett, dem Kohlehydrat und dem Leim grössere Mengen gegeben wurden.

Nun bringt Gabriel eigene ähnliche Versuche an weissen Ratten bei Fütterung mit Kohlehydraten ohne und mit Asparagin; die Thiere verloren, obwohl die mit Asparagin gefütterten weniger Kohlehydrate aufnahmen, doch fast gleichviel an Gewicht. Es waren also die Mischungen annähernd gleichwerthig, d. h. es hat das Asparagin dem Anschein nach eine gewisse Menge von Kohlehydraten vertreten. Dies ist genau das nämliche Zahlenresultat, wie es auch Politis erhielt. Es ist daher gewiss nicht gerechtfertigt, wenn Gabriel gegen die Versuche von Politis den Vorwurf erhebt, sie seien einestheils überhaupt nicht geeignet, etwas über die Bedeutung des Asparagins als Nahrungsstoff auszusagen, andernteils sprächen sie auch bei den omnivoren Ratten eher zu Gunsten als zu Ungunsten des Asparagins. Die Versuche von Politis sind geeignet, das über die Bedeutung des Asparagins auszusagen, was er daraus gefolgert hat.

Ein völlig anderes Resultat ergaben die Versuche Gabriel's an weissen Ratten bei Fütterung eines Gemisches von Stärkemehl und Eiweiss in Roggenmehl und Fleischmehl ohne und mit Asparagin.<sup>1)</sup> Bei Aufnahme einer gewissen Menge von Roggenmehl und Fleischmehl blieb das Körpergewicht constant; als aber die Hälfte des Fleischmehls durch Asparagin ersetzt wurde, nahm das Gewicht ab und es nahm bei Weglassung des Asparagins nicht in höherem Grade ab. Es hatte also hier, wie Gabriel sagt, das Asparagin keine Bedeutung für die Ernährung gehabt, es verhielt sich wie ein indifferenter Stoff; er meint, die Bedeutung des Asparagins käme erst zur Geltung, wenn es im Futter der Thiere an Eiweiss fehle oder mangle.

---

1) Die ähnlichen Versuche von Politis bei Fütterung eines Gemisches von Fett, Stärkemehl und Eiweiss wurden, wie wir ausdrücklich (S. 502) angaben, nur deshalb angestellt, um zu zeigen, dass die Ratten mit diesem Gemische dauernd sich erhalten und an Gewicht zunehmen, dass also ein Zusatz von Eiweiss ganz anders wirkt, wie ein Zusatz von Asparagin; die Versuchsreihe bei Fütterung eines Gemisches von Fett, Stärkemehl, Eiweiss und Asparagin, wobei die Thiere ebenfalls dauernd sich erhielten, sollte nur lehren (S. 505), ob das Asparagin nicht eine schädliche Wirkung auf den Körper ausübt. Die beiden Versuchsreihen sollten demnach nicht etwas über die Wirkung des Asparagins als Nahrungsstoff aussagen, weshalb die abfälligen Bemerkungen von Gabriel darüber gegenstandslos sind.

Nach dieser Erfahrung stellt schliesslich Gabriel eine neue Erklärung der Wirkung des Asparagins auf; er spricht die Vermuthung aus, dasselbe wirke vielleicht, ähnlich wie das Eiweiss, der an Pflanzenfressern bei reichlicher Fütterung mit Kohlehydraten auftretenden Verdauungsdepression der letzteren entgegen.<sup>1)</sup> Danach würde also das Asparagin bei eiweissarmer Nahrung nur indirect wirken durch Hervorbringung einer besseren Ausnützung des Stärkemehls im Darmkanal; es würde nicht, wie der Leim oder wie die Fette und Kohlehydrate, den Eiweisszerfall beschränken, indem es statt eines Theiles dieser Stoffe sich zersetzt, auch nicht mit Kohlehydraten zu Eiweiss werden. Es würde noch in anderer Beziehung ganz anders wirken wie ein Nahrungsstoff, z. B. wie Leim oder Fett oder Kohlehydrate, welche ihre Wirkung auch bei Gegenwart von viel Eiweiss in der Nahrung ausüben, ja es wäre gar kein Nahrungsstoff im strengen Sinne, es hätte nur eine indirecte, unwesentliche und gewissermassen zufällige Wirkung im Darmkanal, indem unter seinem Einfluss etwas mehr Stärkemehl zur Resorption gelangen soll, wodurch secundär der Verbrauch von Eiweiss und Fett im Körper etwas geringer wird. Wir sind nach Mauthner's Erklärungen gern bereit, eine bestimmte Wirkung des Asparagins auf die Zersetzungsprocesse im Körper bei seinem Zerfall in Harnstoff zuzugestehen, indem es dabei wie eine isodynamische Menge von Fett oder Kohlehydraten Eiweiss vor der Zerstörung bewahrt.

Nach dem Gesagten hat Gabriel nichts gesagt, was den Schlussfolgerungen von Politis widerspricht; ja er hätte meiner Ansicht nach mit den Ergebnissen der Versuche von Politis und Mauthner nur zufrieden sein können, da sie dem besonders von Weiske vertheidigten Satze, dass das Asparagin eine günstige Wirkung auf die Ernährung besitzt, nicht widersprechen, ja sogar in gewissem Grade zu bestätigen geeignet sind.

---

1) Für den Fleischfresser ist diese Erklärung wohl kaum anzuwenden, da dieser beträchtliche Mengen von Stärkemehl fast völlig zu verdauen vermag und bei ihm eine solche die ungünstige Verwerthung des Stärkemehles im Darmkanale vermindernde Wirkung des Eiweisses noch nicht sicher constatirt worden ist; auch liess sich bei ihm nach Aufnahme von Fett ohne Stärkemehl ebenfalls die geringe Eiweissersparung nachweisen.

---

# Ueber den Stoffwechsel bei Diabetes mellitus.

Von  
Dr. **Fritz Voit.**

(Aus dem physiologischen Institute zu München.)

Auf dem Gebiete der Erforschung der Stoffwechselvorgänge im zuckerkranken Organismus sind in der neueren Zeit wesentliche Fortschritte gemacht worden, welche unsere Kenntniss von dem Wesen des Diabetes in manchen Punkten gefördert haben. Den Hauptanstoß dazu haben **Pettenkofer** und **C. Voit** gegeben, welche zuerst mit exacten Versuchen über die Gesamtzersetzungen im Organismus des Diabetikers hervortraten. Sie haben, als die ersten, in vielen Punkten die nähere Art und Weise der Veränderungen, welche die normalen Zersetzungsprozesse beim Diabetes mellitus erfahren, klar gelegt. Ihre Bilanz-Versuche am Diabetiker beim Hunger und bei Aufnahme verschiedenartiger Nahrung, aus denen sie die Grösse des Zerfalles des Eiweisses, des Fettes und der Kohlehydrate im Körper entnahmen, sind auch bis jetzt die einzigen geblieben. Auf ihre Zahlen haben sämtliche jüngere Forscher zurückgegriffen und sie zum Theil durch neue Versuche bestätigt.

Diese Untersuchungen haben ergeben<sup>1)</sup>, dass im Körper des Diabetikers ein reichlicherer Zerfall von Fett und Eiweiss vor sich geht, als im Körper des gesunden Menschen bei der gleichen gemischten Kost. Weiter glaubten die beiden Forscher gefunden zu haben, dass trotz dieser grösseren Zersetzung bei der Zuckernahrung weniger Sauerstoff aufgenommen und weniger Kohlensäure abgegeben werde, als vom Gesunden. Und hierin erblickten sie

---

1) **Pettenkofer** und **Voit**. Ueber den Stoffverbrauch bei der Zuckernahrung. Zeitschr. f. Biol. 1867 Bd. 3 S. 380.

damals eines der wesentlichsten Momente dieser Krankheit, indem sie glaubten, dass es dem bei der Mehrzersetzung von Eiweiss entstandenen Zucker, ebenso wie dem in der Nahrung aufgenommenen, an der für die vollständige Verbrennung nöthigen Menge Sauerstoff mangle. Es liege, so meinten sie, beim Diabetes eine Störung des Verhältnisses zwischen der Grösse der Verbrennung und der Aufnahme des Sauerstoffes vor.

Diese Anschauung hat aber mein Vater bald verlassen, nachdem er erkannt hatte, dass sich die Sauerstoffaufnahme secundär nach der Verbrennung im Körper richte und dass es dem Diabetiker keineswegs an der Fähigkeit fehle, unter gewissen Verhältnissen ebensoviel Sauerstoff in sich aufzunehmen, wie der Gesunde.<sup>1)</sup> Auf dieser Erkenntniss baute sich der Gedanke auf, es möchten die quantitativen Veränderungen des Stoffumsatzes beim Diabetes überhaupt nicht im Wesen der Krankheit liegen, es möchte sich vielmehr der quantitative Stoffumsatz nach denselben Gesetzen vollziehen, wie beim gesunden Menschen. Mein Vater sagt hierüber<sup>2)</sup>, obwohl er noch glaubte, dass vom Diabetiker weniger Sauerstoff aufgenommen und weniger Kohlensäure ausgeschieden werde, folgendes: „Es ist vielleicht möglich, alle quantitativen Änderungen des Stoffwechsels aus der Nichtzersetzung und dem Wegfall des Zuckers abzuleiten. Der gesunde Arbeiter, der sich mit gemischter Nahrung erhält, würde sicherlich wie der Diabetiker Eiweiss und Fett verlieren, sowie weniger Sauerstoff aufnehmen, wenn man seiner Kost soviel Kohlehydrat entzöge, als der Diabetiker im Zucker ausscheidet. Der Diabetische würde dann von einer gemischten Nahrung mehr bedürfen, weil er deren Kohlehydrat nicht verwertht, sowie ein Mensch mit einer Gallenfistel mehr von einer fetthaltigen Nahrung, deren Fett er nicht resorbiert, nöthig hat. Es ist daher wichtig zu prüfen, ob der Diabetiker von einer nur aus Eiweiss und Fett bestehenden Kost, bei der er keinen oder nur wenig Zucker abgibt, zur Erhaltung seines Körperbestandes ebensoviel oder mehr braucht, als der Gesunde. Im ersteren Falle würde

---

1) C. Voit, Physiologie des allgemeinen Stoffwechsels und der Ernährung 1881. S. 227 f.

2) a. a. O. S. 226.

es sich nur um die Wirkung des Wegfalls des Eiweiss und Fett ersparenden Zuckers handeln, im letzteren dagegen um eine tiefere Veränderung der zersetzenden Zellen und Gewebe.“

Um diesem Gedanken, soweit der Eiweisszerfall in Frage kommt, eine sichere Grundlage zu geben, wurden im hiesigen physiologischen Laboratorium von G. Lusk<sup>1)</sup> einige Versuchsreihen ausgeführt, die den Zweck hatten, zu entscheiden, welche Consequenzen beim Gesunden der Ausfall der Kohlehydrate in der Nahrung mit sich bringe. Lusk, welcher die Versuche an sich selbst, bei einem Körpergewicht von 60 Kilo ausführte, bestimmte die Stickstoff-Ausscheidung bei Eiweiss-reicher und bei Eiweiss-armen Kost. Beide Versuchsreihen zerfielen in zwei Theile. An den ersten drei Tagen nahm er in der Kost Kohlehydrate in Zwieback zu sich, an den drei darauf folgenden Tagen wurde der Zwieback durch reines Weizenkleberbrot ersetzt, welches kein Stärkemehl und ebensoviel Stickstoff enthielt, wie der an den vorhergehenden Tagen genossene Zwieback. Im Versuch I, bei Aufnahme von 128 g Eiweiss, erfolgte auf den Ausfall von 357 g Kohlehydrate eine Mehrzersetzung von 44,8 g Eiweiss, im Versuch II, bei welchem sich in der Nahrung nur 57,69 g Eiweiss befanden, bewirkte die Weglassung von 345 g Kohlehydrate eine Mehrzersetzung von 25,6 g Eiweiss. Damit war bewiesen, dass im gesunden Organismus, wenn ihm bei gleichbleibender Eiweisszufuhr die Kohlehydrate aus der Nahrung entzogen werden, eine Steigerung der Eiweisszersetzung eintritt. Diese Steigerung ist darin begründet, dass die Kohlehydrate bekanntlich eine gewisse Menge von Eiweiss (und Fett) durch ihre Verbrennung vor der Zersetzung bewahren. Werden dieselben aus der Nahrung weggelassen, so verbrennt an ihrer Stelle eine entsprechende Menge von Eiweiss (und Fett) mehr als vorher. Lusk zieht einen Vergleich zwischen seinen Versuchen und denjenigen von Pettenkofer und Voit. Der Diabetiker dieser beiden Autoren zersetzte bei einer Zufuhr von 137 g Eiweiss um 51 g Eiweiss mehr als der gesunde normale Arbeiter und der schwache Mann II. Lusk verlor von seinem Körper in Folge der Weglassung von durchschnittlich 350 g

1) G. Lusk, Ueber den Einfluss der Kohlehydrate auf den Eiweisszerfall. Zeitschr. f. Biol. Bd. 27 S. 459. 1891.

































































































































































































































































































































































































































































































































































































































































































































































































































































































































